This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

PCT	Destinataire:
NOTIFICATION D'ELECTION (règle 61.2 du PCT) Date d'expédition (jour/mois/année) 26 octobre 2000 (26.10.00) Demande internationale no PCT/FR00/00639	Commissioner US Department of Commerce United States Patent and Trademark Office, PCT 2011 South Clark Place Room 524 Arlington, VA 22202 ETATS-UNIS D'AMERIQUE ETATS-UNIS D'AMERIQUE en sa qualité d'office élu Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1122WOAM1435
Date du dépôt international (jour/mois/année) 16 mars 2000 (16.03.00)	Date de priorité (jour/mois/année)
	19 mars 1999 (19.03.99)
Déposant	
TOMOV, Atanas etc	
international le:	nal présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire
2. L'élection X a été faite n'a pas été faite avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la da à la règle 32.2b).	te de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé
Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombe des 1211 Genève 20, Suisse	Fonctionnaire autorisé R. Forax no de téléphone: (41.22) 338 83 38

TRAITE DE COPPERATION EN MATIERE DE REVETS

PCT

NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT **D'UN CHANGEMENT**

(règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT)

Date d'expédition (jour/mois/année)

B1122WOAM1435

22 septembre 2000 (22.09.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

Destinataire:	
CHAILLOT, Geneviève Cabinet Chaillot 16/20, avenue de l'Agent Sarre Boîte postale 74 F-92703 Colombes Cedex FRANCE	
NOTIFICATION IMPORTANTE	
Date du dépôt international (jour/mois/année)	

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Demande internationale no PCT/FR00/00639	-	t international (jour/mois/ s 2000 (16.03.00)	année)	
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui co X le déposant l'inventeur	ncerne: le mandatair	re le représent	tant commun	
Nom et adresse ATOFINA 4/8, cours Michelet F-92080 Puteaux FRANCE		FR o de téléphone	Domicile (nom de l'Etat) FR	
·	no	de télécopieur		
	nc	o de téléimprimeur		
Le Bureau international notifie au déposant que le changement la personne le nom X l'adress	е	la nationalité	le domicile	
Nom et adresse	N	ationalité (nom de l'Etat)		
ATOFINA 4/8, cours Michelet F-92800 Puteaux FRANCE	no	FR o de téléphone	FR	
v.	ne	de télécopieur		
	ne	o de téléimprimeur		
3. Observations complémentaires, le cas échéant:				
4. Une copie de cette notification a été envoyée:		<u> </u>		
X à l'office récepteur	X	aux offices désignés co	oncernés	
à l'administration chargée de la recherche international à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte	<u> </u>	aux offices élus concer autre destinataire:	nés	

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Fonctionnaire autorisé:

Athina Nickitas-Etienne

no de téléphone (41-22) 338.83.38

003541535

Formulaire PCT/IB/306 (mars 1994)

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

BREVETS

PCT

NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT

(règle 92bis.1 et Instruction administrative 422 du PCT)

· ·	le istilu
Expéditeur: le BUREAU INTERNATION	IAL
Destinataire:	
CHAILLOT, Geneviève	

16/20, avenue de l'Agent Sarre

F-92703 Colombes Cedex

Boîte postale 74

FRANCE Date d'expédition (jour/mois/année) 11 mai 2000 (11.05.00) Référence du dossier du déposant ou du mandataire **NOTIFICATION IMPORTANTE** B1122WOAM1435 Date du dépôt international (jour/mois/année) Demande internationale no 16 mars 2000 (16.03.00)

PC1/FR00/00639	1011	iars 2000	(10.03.00)	
Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui co X le déposant X l'inventeur	oncerne:	ataire	le représent	ant commun
Nom et adresse TOMOV, Atanas		FR	té (nom de l'Etat)	Domicile (nom de l'Etat) FR
1, rue du Tonkin Résidence Ronsard F-69100 Villeurbanne FRANCE		no de téle		·
		no de tél	éimprimeur	
Le Bureau international notifie au déposant que le changeme la personne		_	ité enregistré en c	e qui concerne:
la personne le nom X l'adress Nom et adresse	[té (nom de l'Etat)	Domicile (nom de l'Etat)
TOMOV, Atanas 3, Westfield Road		FR		GB .
Croydon CR0 3RH d ROYAUME-UNI		no de tél	epnone	
NOTACIVIE-CINI		no de tél	écopieur	
		no de tél	éimprimeur	
3. Observations complémentaires, le cas échéant:	***************************************			
4. Une copie de cette notification a été envoyée:	<u> </u>	<u> </u>		
X à l'office récepteur	1	aux o	offices désignés co	ncernés
X à l'administration chargée de la recherche internationale		aux offices élus concernés		
à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte	ernational	autre	destinataire:	
	Fonctionna	aire autoris	é:	

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse

Jean-Marie McAdams

no de téléphone (41-22) 338.83.38

RAITE DE COMERATION EN MATIERE DE BRE

Nu

PCT

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire		voir la notification de transi		
B1122W0AM1435	A DONNER	(formulaire PCT/ISA/220) e	or, le cas echeant, le	point 5 ci-apres
Demande internationale nº	Date du dépôt inter	national(jour/mois/année)	(Date de priorité (la	plus ancienne)
PCT/FR 00/00639	16/0	3/2000	(jour/mois/année) 19/	03/1999
Déposant		······································		
ELF ATOCHEM S.A. et al.		_		
Le présent rapport de recherche internation déposant conformément à l'article 18. Une	onale, établi par l'adm e copie en est transm	inistration chargée de la re ise au Bureau internationa	cherche internationa I.	ıle, est transmis au
Ce rapport de recherche internationale co	mprend3	feuilles.		
	•	document relatif à l'état d	e la technique qui y	est cité.
<u> </u>		·		
Base du rapport a. En ce qui concerne la langue, la l	rocharcha internation	ala a átá affactuáa cur la b	asa da la damanda i	ntornationala dana la
langue dans laquelle elle a été dé	posée, sauf indication	n contraire donnée sous le	même point.	memationale dans la
la recherche internationale	e a été effectuée sur l	a base d'une traduction de	la demande interna	tionale remise à l'administration.
b. En ce qui concerne les séquence la recherche internationale a été e	es de nucléotides ou	d'acides aminés divulgue	ées dans la demand	e internationale (le cas échéant),
contenu dans la demande		•		
déposée avec la demande	e internationale, sous	forme déchiffrable par ordi	inateur.	
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous for	rme écrite.		
remis ultérieurement à l'ac	dministration, sous for	rme déchiffrable par ordina	teur.	
La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la de	elle le listage des séq emande telle que dép	uences présenté par écrit osée, a été fournie.	et fourni ultérieurem	ent ne vas pas au-delà de la
La déclaration, selon laqu du listage des séquences	elle les informations e présenté par écrit, a c	enregistrées sous forme dé été fournie.	chiffrable par ordina	teur sont identiques à celles
2. Il a été estimé que certal	ines revendications	ne pouvalent pas faire l'o	bjet d'une recherc	he (voir le cadre l).
3. Il y a absence d'unité de	l'Invention (voir le c	adre II).		
4. En ce qui concerne le titre,				
X le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le	déposant.		
Le texte a été établi par l'a	administration et a la t	eneur suivante:		i
				·
5. En œ qui concerne l'abrégé,				
χ le texte est approuvé tel q	u'il a été remis par le	déposant		
le texte (reproduit dans le	s à l'administration da	par l'administration conforr ans un délai d'un mois à co	nément à la règle 38 impter de la date d'e	.2b). Le déposant peut xpédition du présent rapport
6. La figure des des Ins à publier avec I		n°		
suggérée par le déposant.			X	Aucune des figures
parce que le déposant n'a	pas suggéré de figur	e		n'est à publier.
parce que cette figure cara	actérise mieux l'inven	tion.		

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demag Internationale No PC1 00/00639

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 C07F15/04 C07F9/535

C08F10/00

B01J31/18

C08F4/26

C08F4/80

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)

CIB 7 B01J C07F C08F

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	KURTEV, K. ET AL: "Ethene polymerization by binuclear nickel -ylide complexes" J. MOL. CATAL. (1994), 88(2), 141-50, XP000853888 page 145, alinéa 3.2 page 146 page 142, alinéa 2.1 page 143, alinéa 2.2	1-6, 10-17, 21,39-43
Α	page 143; tableau 1 BG 60 319 A (KURTEV ;TOMOV (BG)) 27 mai 1994 (1994-05-27) cité dans la demande le document en entier	1-49
A	BG 51 624 A (BG BURGASKI T UNI) 15 juillet 1993 (1993-07-15) 1e document en entier	1-49

X	Voir la suite du cad	fre C pour la fin de la	liste des documents

Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

- Catégories spéciales de documents cités:
- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- "T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

- inventive par rapport au document considéré isolément document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

02/08/2000

18 juillet 2000

Fonctionnaire autorisé

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2

Gamb, V

NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT 00/00639

Catégorie °	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
		TIO. GES TEVETICICATIONS VISEES
	WO 97 17380 A (MINNESOTA MINING & MFG; BROWN KATHERINE A (US); LAMANNA WILLIAM M) 15 mai 1997 (1997-05-15) exemple 4 revendications 1,4,7,8,12	1,13, 18-32
	KEIM, WILHELM ET AL: "Reactions of chelate ylides with nickel (0) complexes" ORGANOMETALLICS (1986), 5(11), 2356-9, XP000856037 abrégé * page 2357 en bas de page les deux dernières lignes de la colonne de gauche *	1,7,9
• .		

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inform patent fa

n patent family members

PC 00/00639

Patent document cited in search report	rt	Publication dat	Patent family member(s)	Publication date
BG 60319	Α	27-05-1994	NONE	
BG 51624	Α	15-07-1993	NONE	
WO 9717380	Α	15-05-1997	US 5942461 A CA 2236817 A EP 0859799 A	24-08-1999 15-05-1997 26-08-1998

INAILE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS

Expéditeur: L'ADMINISTRATION C GEE DE

L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

Destinataire:

FRANCE

CHAILLOT, Geneviève CABINET CHAILLOT 16-20, avenue de l'Agent Sarre B.P. 74 F-92703 Colombes Cedex

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(règle 71.1 du PCT)

Date d'expédition

(jour/mois/année)

20.06.2001

Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1722WOAM1435

Demande internationale No.

Date du dépot international (jour/mois/année) 16/03/2000

Date de priorité (jour/mois/année)

NOTIFICATION IMPORTANTE

19/03/1999

PCT/FR00/00639

ATOFINA et al.

Déposant

- 1. Il est notifié au déposant que l'administration chargée de l'examen préliminaire international a établi le rapport d'examen préliminaire international pour la demande internationale et le lui transmet ci-joint, accompagné, le cas échéant, de ces annexes.
- 2. Une copie du présent rapport et, le cas échéant, de ses annexes est transmise au Bureau international pour communication à tous les offices élus.
- 3. Si tel ou tel office élu l'exige, le Bureau international établira une traduction en langue anglaise du rapport (à l'exclusion des annexes de celui-ci) et la transmettra aux offices intéressés.

4. RAPPEL

Pour aborder la phase nationale auprès de chaque office élu, le déposant doit accomplir certains actes (dépôt de traduction et paiement des taxes nationales) dans le délai de 30 mois à compter de la date de priorité (ou plus tard pour ce qui concerne certains offices) (article 39.1) (voir aussi le rappel envoyé par le Bureau international dans le formulaire PCT/IB/301).

Losrqu'une traduction de la demande internationale doit être remise à un office élu, elle doit comporter la traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international. Il appartient au déposant d'établir la traduction en question et de la remettre directement à chaque office élu intéressé.

Pour plus de précisions en ce qui concerne les délais applicables et les exigences des offices élus, voir le Volume II du Guide du déposant du PCT.

Nom et adresse postale de l'adminstration chargée de l'examen préliminaire international

> Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé

Gallego, A

Tél.+49 89 2399-8102



RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1122WOAM1435	POUR SUITE A DONNER	voir la notification de transmission du rapport d'examen préliminaire international (formulaire PCT/IPEA/416)			
Demande internationale n°	Date du dépot international (jour/m	ois/année) Date de priorité (jour/mois/année)			
PCT/FR00/00639	16/03/2000	19/03/1999			
Classification internationale des brevets (CIB) C07F15/04) ou à la fois classification nationale e	et CIB			
Déposant					
ATOFINA et al.					
Le présent rapport d'examen prélim international, est transmis au dépos		dministaration chargée de l'examen préliminaire			
2. Ce RAPPORT comprend 7 feuilles,	y compris la présente feuille de	couverture.			
été modifiées et qui servent de	base au présent rapport ou de f	escription, des revendications ou des dessins qui ont euilles contenant des rectifications faites auprès de voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions			
Ces annexes comprennent 8 feuille	es.				
3. Le présent rapport contient des indi	ications relatives aux points suiv	ants:			
I ⊠ Base du rapport	·				
II □ Priorité					
		l'activité inventive et la possibilité			
IV 🗆 Absence d'unité de l'inv	vention				
	lon l'article 35(2) quant à la nouv e; citations et explications à l'app	eauté, l'activité inventive et la possibilité ou de cette déclaration			
VI ☐ Certains documents cit	és	•			
VII 🗆 Irrégularités dans la de	mande internationale				
VIII 🖾 Observations relatives à la demande internationale					
Date de présentation de la demande d'exame internationale	en preliminaire Date d'a	chèvement du présent rapport			
21/09/2000	20.06.20	001			
Nom et adresse postale de l'administration ch l'examen préliminaire international:	nargée de Fonction	naire autorisé			
Office européen des brevets D-80298 Munich Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d Krattinger, B					
Fax: +49 89 2399 - 4465 N° de téléphone +49 89 2399 8550					

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00639

. Base	du	rap	port
--------	----	-----	------

1. En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)): Description, pages: 1,3,4,6-21 version initiale 07/05/2001 11/05/2001 avec la lettre du reçue(s) le 2,5 Revendications, N°: version initiale 5 (partie),6-15, 16 (partie) avec la lettre du reçue(s) le 11/05/2001 1-4,5 (partie),16 (partie), 07/05/2001 17-48 2. En ce qui concerne la langue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point. Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est : ☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)). ☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)). ☐ la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou 55.3). 3. En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences : ☐ contenu dans la demande internationale, sous forme écrite. déposé avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur. remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite. remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur. ☐ La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà

☐ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00639

4.	. Les modifications ont entraîné l'annulation :											
		de la description,	pages :									
		des revendications,	n ^{os} :									
		des dessins,	feuilles :			÷						
5.		Le présent rapport a comme allant au-delà 70.2(c)):			•							
		(Toute feuille de rem annexée au présent		тр	ortant des modific	ations a	le cette r	nature do	it être in	diquée a	au point	1 et
6.	6. Observations complémentaires, le cas échéant : voir feuille séparée											
V.		laration motivée sele oplication industrielle								ossibili	ité	
1.	Déc	laration										
	Nou	veauté		i : n :		1-48						
	Activ	vité inventive	Ou No	i : n :	Revendications Revendications	1-48						
	Pos	sibilité d'application in		**	Revendications Revendications	1-48			-			٠.

•

VIII. Observations relatives à la demande internationale

2. Citations et explications voir feuille séparée

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

Concernant le point I

A la revendication 1 et dans son fondement page 5, la définition des composés B3 de formule (IV) a été modifiée comme suit : l'expression "les radicaux Rc à Rg et Rc' à Rg' " remplace l'expression "les radicaux Re à Rg et Re' à Rg' ", introduisant ainsi l'enseignement selon lequel les radicaux Rc, Rc', Re et Re' peuvent être choisis parmi l'hydrogène, et les radicaux alkyles linéaires, etc.. Or la description et le jeu de revendication tels que déposés ne contiennent pas ces informations quant aux définitions des radicaux Rc, Rc', Re et Re'. La description ne décrit que des composés spécifiques B3 (voir revendication 9 d'origine) ou décrit seulement que Rc, Rd peuvent former des radicaux précis avec Re, Rf et Rg, idem pour Rc' et Rd' avec Re', Rf' et Rg' (voir revendication 1 d'origine). Ainsi la revendication 1 et la page 5 de la description telles que envoyées le 07-05-01 contiennent des enseignements qui s'étendent au delà de la demande telle que déposée et ne sont pas acceptables (Art. 34(2)(b) PCT).

Les autres modifications sont acceptables car elles satisfont aux conditions de l'Art. 34(2)(b) PCT.

Ainsi le présent REPI est se base sur la revendication 1 telle qu'envoyée le 07-05-01 mais comme si elle ne contenait pas la modification inacceptable décrite ci-dessus, et les revendications 2-48 telles qu'envoyées le 07-05-01.

Concernant le point V

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: J. Mol. Catal. (1994), 88(2), 141-50.

D2: BG 60 319 A cité dans la demande

D3: BG 51 624 A

D4: WO 97 17380 A

D5: Organometallics (1986), 5(11), 2356-9.

D6: J. Mol. Catal. (1995), 103,95-103.

Le D6 n'a pas été cité dans le rapport de recherche international. Une copie de ce document est jointe en annexe.

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

La présente demande concerne un système catalytique comprenant un ligand (A) de formule (I) et au moins un composé (B) du nickel choisi parmi les complexes de formules (II), (III) et (IV) (revendications 1-11), un procédé de polymérisation d'oléfine utilisant ce système catalytique (revendications 12-48).

Nouveauté

Le document D1 décrit une solution (= système) d'un ligand A et d'un composé de nickel Ni⁰(COD)₂ (= composé B) mais qui comprend en outre une phosphine alors que le système de la présente demande est constitué seulement de (A) et de (B). Ainsi au vu du contenu du document D1, l'objet des revendications de système 1-11 est nouveau.

Le procédé de polymérisation décrit dans D1 ne met pas en jeu une composition constitué de (A) et (B), mais nécessite la présence d'un complexe issu de la réaction de (A) et (B) en présence d'une phosphine. Ainsi au vu du contenu du document D1, l'objet des revendications de procédé 12-48 est nouveau.

L'IPEA remercie le demandeur de sa coopération pour lui avoir envoyé une 2. traduction du document D2.

Le document D2, comme le document D1, décrit des solutions contenant le ligand (A), le complexe (B) et une phosphine. De même que dans le procédé du document D1, le procédé de polymérisation décrit dans D2 ne met pas en jeu une composition constituée de (A) et (B), mais nécessite la présence d'un complexe issu de la réaction de (A) et (B) en présence d'une phosphine.

Ainsi le contenu de document D2 n'affecte pas la nouveauté de l'objet de la présente demande.

- Lors de l'entrée de la présente demande en phase régionale, une traduction du 3. document D3 sera nécessaire.
- Les atomes chélatant du ligand du système catalytique de D4 sont des atomes 4. d'azote, alors que dans le présente procédé, il s'agit de O ou S associé à As, P ou Sb.
- Le document D5 décrit des ligands possédant un seul site chélatant, alors que le 5. ligand du système catalytique de la présente demande en comprend deux.

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

6. Le contenu de D6 étant similaires au contenu de D1, les mêmes conclusions peuvent en être tirées

7. Bilan

Au vu de ce qui précède, l'objet des revendications <u>1-48 est nouveau</u> (Art. 33(2) PCT).

Néanmoins une traduction du document D3 sera nécessaire dans la phase Régionale Européenne afin de pouvoir juger de la nouveauté de manière définitive.

Activité Inventive

Les documents D1 et D2 qui sont considérés tous deux comme art antérieur le plus proche décrivent des procédés de polymérisation des oléfines mettant en jeu comme catalyseur le complexe issu de la réaction du ligand (A) sur le complexe (B) en présence d'une phosphine.

Au vu du contenu de ces documents, le problème que se propose de résoudre la présente demande est de fournir un nouveau procédé de polymérisation des oléfines.

La solution consiste en l'utilisation d'un catalyseur fabriqué in situ à partir de (A) et (B) seulement.

Les procédés de l'art antérieur nécessitent la présence d'un complexe particulier obtenu à partir de (A) et (B) en présence d'une phosphine. Ce complexe qui contient parmi ces ligands des phosphines est isolé et nécessite en général la présence d'un accepteur de phosphine lorsqu'il est utilisé comme catalyseur.

Comme aucun des documents de l'art antérieur ne donne des indications relatives à la modification des procédés de D1 et D2 afin d'utiliser un catalyseur produit in situ, l'objet des présentes revendications impliquent une activité inventive (Art. 33(3) PCT).

Concernant le point VIII

1. l'IPEA maintient que dans la revendication 1, la définition de R est insuffisante (Art. 5 et 6 PCT) puisqu'il apparaît d'après le document D1, page 145, paragraphe 3.1, lignes 3-9 que tous les ligands de type I ne peuvent réagir avec le composés de nickel. Ce point devrait être clarifier et si nécessaire, la définition de R devrait être restreinte à des formes préférées pour lesquelles l'invention est efficace puisque l'invention doit

être définie de manière claire et complète pour que l'homme de métier <u>puisse</u> l'exécuter.

- 2. Une disconcordance apparaît entre l'objet de la revendication 12 et son fondement dans la description page 10, lignes 9-12. La description précise que la réaction a lieu dans un milieu diluant, alors que la revendication ne contient pas cette caractéristique, rendant ainsi l'objet de la revendication obscure (Art. 6 PCT). Par ailleurs si la présence d'un diluant représente un élément nécessaire à la polymérisation, la revendication devrait contenir cette caractérisque essentielle pour que l'homme de métier puisse exécuter l'invention (Art. 5 PCT).
- 3. L'exemple 2 n'est pas clair, car d'après les concentrations données des solutions 3 et 4, le rapport molaire devrait être de l'ordre de 2 et non pas de 9.6 (solution 4 : 2,6 x 10 = 26; solution 3 : 2, 6 x 5 = 13; 26/13 = 2). Ce point devrait être clarifié et éventuellement corrigé.

REVENDICATIONS

1 - Système catalytique caractérisé par le fait qu'il est constitué par :

(A) au moins un ligand représenté par la formule générale (I) :

dans laquelle :

 E et E' représentent chacun indépendamment un atome d'oxygène ou de soufre;

> X et X' représentent chacun indépendamment un atome de phosphore, d'arsenic ou d'antimoine;

> les radicaux R¹ et R^{'1}, identiques ou différents, sont choisis parmi :

20 . l'hydrogène ;

. les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques;

. les radicaux aryle ;

. les radicaux arylalkyle ;

25 . les radicaux alkylaryle ;

. les halogènes ;

. le radical hydroxyle ;

. les radicaux alkoxyde ;

- C -OR', où R' représente un radical

hydrocarboné comprenant de 1 à 15 atomes de carbone ;

 $-SO_3Y$, où Y est choisi parmi Li, Na, NH_4^+ , NR_4^{++} (où R" représente un radical

35

30

15

hydrocarboné comprenant de 1 à 15 atomes de carbone);

- les radicaux R², R², R³, R³, R⁴ et R⁴, identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux alkyle, linéaires ramifiés ou cycliques, et les radicaux arylalkyle;
- R est un radical bivalent ; et
- (B) au moins un composé du nickel choisi parmi :
- (B1) les complexes de nickel de degré d'oxydation 10 zéro, représentés par la formule générale (II) :

20

25

15

5

dans laquelle R^a et R^b représentent chacun indépendamment un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, pouvant posséder jusqu'à 8 atomes de carbone, R^a et R^b pouvant également former ensemble un groupement aliphatique divalent de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques comme seules insaturations carbone-carbone;

30

(B2) les nickels π -allyles, représentés par la formule générale (III) :

15

20

5

dans laquelle :

- les radicaux R^C, R^d, R^e, R^f, R^g, identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;
 - les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques ; et
- Z représente un halogène, un alcoxy ou un alcanoyloxyle;
- (B3) les composés de type bis-allyle nickel représentés par la formule générale (IV) :

25

30

35

10

15

20

dans laquelle :

- les radicaux R^c à R^g, et R^c à R^g, identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;
- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^E ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques.
- 2 Système catalytique selon la revendication 1, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), E et E' sont séparés par des atomes intermédiaires liés entre eux par des liaisons covalentes ou de coordination.
- 3 Système catalytique selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), le nombre minimal d'atomes entre E et E' est de 3 à 40.
- 4 Système catalytique selon l'une des 30 revendications l à 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), R est choisi parmi :
 - les radicaux hydrocarbonés bivalents comprenant de 2
 à 38 atomes de carbone ; et
 - le radical 1,1'-ferrocènylène éventuellement substitué.
- 5 Système catalytique selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé par le fait que le ligand de formule (I) comprend l'une des structures suivantes :

25

inerte des constituants (A) et (B) parmi les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges.

- 17 Procédé selon l'une des revendications 13 à 5 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel est constitué par un milieu organique.
 - 18 Procédé selon la revendications 13 à 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel comprend une phase aqueuse liquide continue, laquelle comprend plus de 30% en poids d'eau.
 - 19 Procédé selon la revendication 18, caractérisé par le fait que la phase aqueuse est la seule phase liquide.
- 20 Procédé selon la revendications 18, 15 caractérisé par le fait que le milieu comprend une phase organique liquide.
 - 21 Procédé selon l'une des revendications 17 et 20, caractérisé par le fait que l'on choisit le milieu ou la phase organique parmi :
- 20 les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges; et
 - dans la mesure où les conditions de polymérisation les conservent sous forme liquide, les α -oléfines, les diènes non conjugués et leurs mélanges.
 - 22 Procédé selon l'une des revendications 18 à 21, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent dispersant.
- 23 Procédé selon la revendication 22, 30 caractérisé par le fait que l'agent dispersant est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 24 Procédé selon la revendication 23, caractérisé par le fait que l'agent dispersant est présent, à raison de 0,01 à 5% en poids par rapport au poids d'eau.
- 25 Procédé selon l'une des revendications 18 à 24, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent émulsifiant.

- 26 Procédé selon la revendication 25, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
- 27 Procédé selon la revendication 26, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est présent à raison de 0,01 à 5% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 28 Procédé selon l'une des revendications 25 à 27, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité supérieure à la concentration micellaire critique.
- 29 Procédé selon la revendication 28, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité suffisante pour que la polymérisation se déroule essentiellement dans les micelles.
- 30 Procédé selon l'une des revendications 25 à 29, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
 - 31 Procédé selon la revendication 30, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
- 32 Procédé selon la revendication 31, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif présente une solubilité dans l'eau inférieure à 1 x 10⁻³ mole par litre à 20°C.
- 33 Procédé selon l'une des revendications 31 et 25 32, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 34 Procédé selon l'une des revendications 31 à 33, caractérisé par le fait que le rapport de la masse d'agent émulsifiant sur celle de co-tensio-actif va de 0,5 à 2
 - 35 Procédé selon l'une des revendications 13 à 34, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (A) dans le solvant inerte est comprise entre 0,1 micromole et 100 millimoles par litre de solution.
- 35 36 Procédé selon l'une des revendications 13 à 35, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (B) dans le solvant inerte est comprise entre 0,1 micromole et 200 millimoles par litre de solution.

- 37 Procédé selon l'une des revendications 13 à 36, caractérisé par le fait qu'il est réalisé sous atmosphère inerte.
- 38 Procédé selon l'une des revendications 13 à 37, caractérisé par le fait que dans une étape préliminaire, on met en contact les constituants (A) et (B) en solution dans leur solvant inerte, pendant une durée de 30 secondes à 10 minutes, avant leur introduction dans le milieu réactionnel, cette étape de précontact étant réalisée sous atmosphère inerte, à une température comprise entre 0 et 100°C.
 - 39 Procédé selon la revendication 38, caractérisé par le fait que cette étape de précontact est réalisée à une température comprise entre 10 et 70 °C.
- 15 40 Procédé selon l'une des revendications 13 à 37, caractérisé par le fait que les constituants (A) et (B) qui se trouvent en solution dans leur solvant inerte, sont introduits de façon séparée dans le milieu réactionnel, celui-ci étant maintenu à une température de 0 à 100°C.
- 20 41 Procédé selon la revendication 40, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel est maintenu à une température de 10 à 70°C.
 - 42 Procédé selon l'une des revendications 13 à 41, caractérisé par le fait que l'on conduit la (co)polymérisation à une température entre 25 et 200°C.
 - 43 Procédé selon l'une des revendications 13 à 42, caractérisé par le fait que l'on conduit la (co)polymérisation à une pression totale absolue de 1 à 100 bars.
- 30 44 Procédé selon l'une des revendications 13 à 43, caractérisé par le fait que l'on introduit la ou les oléfines, sous forme liquide ou gazeuse, destinées à être polymérisées, sous agitation suffisante du milieu de polymérisation.
- 45 Procédé selon l'une des revendications 13 à 44, caractérisé par le fait que les oléfines sont choisies parmi l'éthylène, les α -oléfines, les oléfines cycliques et les composés de formule :

 $CH_2 = CH - (CH_2)_n - G -$

dans laquelle :

- n représente un nombre entier de 2 à 20 ; et
- 5 G représente un radical choisi parmi :
 -OH ; CHOHCH2OH ; OT ; -CF3 ; -COOT ; -COOH ;
 -Si(OH)3 ; -Si(OT)3,
 T représentant un radical hydrocarboné comprenant
 - T représentant un radical hydrocarboné comprenant de 1 à 20 atomes de carbone.
- 10 46 Procédé selon l'une des revendications 13 à 44, caractérisé par le fait qu'au moins une oléfine est l'éthylène.
- 47 Procédé selon l'une des revendications 25 à 46, caractérisé par le fait que la polymérisation est 15 réalisée en présence d'un agent émulsifiant, menant alors à un latex, le cas échéant après une étape de filtration.
- 48 Procédé selon la revendication 47, caractérisé par le fait que le latex est un polyéthylène haute densité ou un polyéthylène moyenne densité ou un 20 polyéthylène basse densité.

TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS PCT Expéditeur: l'ADMINISTRATION CHARGEE DE L'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

CHAILLOT, Geneviève CABINET CHAILLOT 16-20, avenue de l'Agent Sarre OPINION ECRITE B.P. 74 F-92703 Colombes Cedex (règle 66 du PCT) **FRANCE** Date d'expédition 07.12.2000 (jour/mois/année) DELAI DE REPONSE 3 mois à compter Référence du dossier du déposant ou du mandataire de la date d'expédition indiquée ci-dessus B1122WOAM1435 Demande internationale n° Date du dépot international (jour/mois/année) Date de priorité (jour/mois/année) PCT/FR00/00639 16/03/2000 19/03/1999 Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB Déposant ATOFINA et al. La présente opinion écrite est la première opinion de cette nature rédigée par l'administration chargé de l'examen préliminaire international. La présente opinion contient des indications et les pages correspondantes relatives aux points suivants: Base de l'opinion ☐ Priorité II Absence de formulation d'opinion quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle ☐ Absence d'unité de l'invention IV Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration VΙ Certains documents cités Irrégularités dans la demande internationale VIII Observations relatives à la demande internationale 3. Le déposant est invité à répondre à la présente opinion. Quand? Voir le délai indiqué plus haut. Le déposant peut, avant l'expiration de ce délai, en demander la prorogation à l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 66.2.d). Comment? En présentant une réponse par écrit, acompagnée le cas échéant, de modifications, conformément à la règle 66.3. Pour la forme et la langue des modifications, voir les règles 66.8 et 66.9.

En l'absence de réponse, le rapport d'examen préliminaire international sera établi sur la base de la présente opinion.

Pour une possibilité additionnelle de présenter des modifications, voir la régle 66.4.

Pour une communication officieuse avec l'examinateur, voir la règle 66.6.

La date limite d'établissement du rapport d'examen préliminaire international conformément à la règle 69.2 est le: 19/07/2001.

Nom et adresse postale de l'administration chargée de l'examen préliminaire international:

En outre:

Destinataire:

Office européen des brevets D-80298 Munich

Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d

Fax: +49 89 2399 - 4465

Fonctionnaire autorisé / Examinateur

Krattinger, B

Pour l'obligation faite à l'examinateur de prendre en considération des modifications ou des arguments, voir la règle 66.4 bis.

Agent des formalités (y compris prolongation de délais)

Gallego, A

N° de téléphone +49 89 2399 8102



ı		В	а	s	е	d	6	ľ	O	n	i	n	i	a	n	
•	•	_	•	•	•	•	·	•	•	~	٠			v		ı

	opi		pre sur la base des élements ci-aples (les leulles de remplacement qui ont été remises à onse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées, dans la présente ment déposées".) :							
	1-2	21 v	rersion initiale							
	Re	vendications, N°:								
	1-4	.5 · v	rersion initiale							
2.	lui e	ce qui concerne la la ont été remis dans la nnée sous ce point.	ngue, tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire							
	Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :									
	☐ la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale (selon la règle 23.1(b)).									
	☐ la langue de publication de la demande internationale (selon la règle 48.3(b)).									
		la langue de la tradu 55.3).	uction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou							
3.	inte	ce qui concerne les s rnationale (le cas éch uences :	équences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande néant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des							
		contenu dans la den	nande internationale, sous forme écrite.							
		déposé avec la dem	ande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.							
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme écrite.							
		remis ultérieuremen	t à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.							
	La déclaration, selon laquelle le listage des séquences par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.									
		La déclaration, selor celles du listages de	n laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à s séquences Présenté par écrit, a été fournie.							
4.	Les	modifications ont ent	raîné l'annulation :							
		de la description,	pages:							
		des revendications,								
		des dessins,	feuilles :							

5. Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)):

(Toute feuille de remplacement comportant des modifications de cette nature doit être indiquée au point 1 et annexée au présent rapport)

- 6. Observations complémentaires, le cas échéant :
- V. Déclaration motivée selon la règle 66.2(a)(ii) quant à la nouveauté, l'activité inventive et la possibilité d'application industrielle; citations et explications à l'appui de cette déclaration
- 1. Déclaration

Nouveauté (N)

Revendications

1-6, 10-17, 21, 33-35, 39-43 : non

Activité inventive (IS)

Revendications

1-45: non

Possibilité d'application industrielle (IA)

Revendications

1-45 : oui

2. Citations et explications voir feuille séparée

VII. Irrégularités dans la demande internationale

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : voir feuille séparée

VIII. Observations relatives à la demande internationale

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

Concernant le point V

La présente demande concerne un système catalytique (revendications 1-11) et un procédé polymérisation des oléfines utilisant ce système catalytique (revendications 12-45).

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: J. Mol. Catal. (1994), 88(2), 141-50.

D2: BG 60 319 A cité dans la demande

D3: BG 51 624 A

D4: WO 97 17380 A

D5: Organometallics (1986), 5(11), 2356-9.

D6: J. Mol. Catal. (1995), 103,95-103.

Le D6 n'a pas été cité dans le rapport de recherche international. Une copie de ce document est jointe en annexe.

Nouveauté

A. La page 1, ligne 3-5 évoque un complese bimétallique, or d'après les revendications 10 et 14, le rapport molaire nickel/ligand peut être de 1. Ce rapport de 1 ne peut conduire à un complexe bimétallique.

Il est donc compris que le système est en fait constitué du ligand de formule I et du composé de nickel. L'atome de nickel peut complexer un ou deux sites chélatants du ligand, alors que des sites peuvent demeurer libres. Il en résulte qu'une composition peut être constituée du ligand A libre, mono et/ou dicomplexé par le nickel et du composé de nickel B "libre".

De plus, à la revendication 1, l'expression "catalytique" est équivalente à "utile comme catalyseur" et n'est pas prise en compte pour juger de la nouveauté. Un objet en tant que tel quelque soit son utilisation reste le même.

1. Le document D1 décrit une solution (= système) d'un ligand de type (I) (avec R étant 1,4-C6H4, 1,3-C6H4, -(CH2)8-, -(CH2)-4, 5,6-bicyclo(2,2,1)heptène-2, 1,1'ferrocénylène) et d'un composé de nickel Ni⁰(COD)₂ (page 146, tableau; page 142, section 2.1; page 143, 2.2); les composants se trouvent dans un rapport nickel/ligand de 2, affectant ainsi la nouveauté de l'objet des revendications 1-6, 10 et 11.

De plus ses ligands de formule I complexés par le nickel issu de Ni(COD)2 (10 à 100 mg) sont mis en présence de Ni(COD)2 (50 à 200 mg) (page 145, 1^{ier} paragraphe et page 147, tableau), affectant ainsi la nouveauté de l'objet des revendications <u>1-6, 10 et 11</u>.

Ainsi le document précise que tous les ligands complexés du tableau de la page 146 (10 à 150 mg) sont mis en réaction avec un composé de Ni(COD)2 (50 à 200mg) à des températures variant de 48 à 55°C et sous des pressions variant de 4 à 25 atm, dans 100ml de solvant, sous atmosphère inerte, pour la synthèse de polyéthylène, la réaction prenant place dans des solvants tels que le toluène, le méthanol ou le méthanol à 88% (= 12 % d'eau) (tableau page 147, entrées 4-6, 9, 11,13-14, 18, 22-28 et 30-32; page 147, 1ier paragraphe, page 145, partie 2, ligne 1). L'oléfine est ajoutée après le système catalytique dans le milieu réactionnel.

Ainsi le contenu de D1 affecte la nouveauté de l'objet des revendications <u>12-17</u>, 21, 33-35,39-43.

Par ailleurs, les systèmes catalytiques de D1 ne comprennent pas de complexes de nickel du type B2 ou B3, ainsi l'objet des revendications 7-9 est nouveau.

La quantité maximum d'eau dans le solvant est de 12%, ainsi l'objet des revendications 18-20 est nouveau.

Le document D1 n'évoque pas d'agent dispersant, ni d'émulsifiant, ni de tensioactif, ainsi l'objet des revendications 22-32, 44 et 45 est nouveau.

Le document D1 ne précise rien sur le temps de pré-contact entre A et B lors de la préparation de la solution les contenant, ainsi l'objet des revendications 36-38 est nouveau.

2. Il semble que le document D2 décrive des systèmes constitués de ligands et de composés de nickel tels que définis à la revendication 1 (voir page 3, figures; page 5, tableau; page 7, ligne 5). De plus le document D3 décrit un complexe préparé à partir du même ligand que ceux de la revendication 1 (page 3, figure).

Par conséquent, le contenu de D2/D3 pourrait affecter la nouveauté et l'activité inventive de la présente demande.

Si le Demandeur possède une traduction en français, anglais ou allemand de ces brevets bulgares, l'IPEA apprécierait que le Demandeur lui fournisse une copie, ceci afin d'accélérer la procédure.

- Les atomes chélatant du ligand du système catalytique de D4 sont des atomes 3. d'azote, alors que dans le présente procédé, il s'agit de O ou S associé à As, P ou Sb.
- 4. Le document D5 décrit des ligands possédant un seul site chélatant, alors que le ligand du système catalytique de la présente demande en comprend deux.
- Le contenu de D6 étant très similaires au contenu de D1, les mêmes conclusions peuvent en être tirées (page 96, partie expérimentale; tableau page 97; page 99, section 3.2; page 100, tableau 4; page 101, colonne gauche, ligne 19 à colonne droite, ligne 7).

6. Bilan

Au de ce qui précède, l'objet des revendications 1-6, 10-17, 21, 33-35 et 39-43 n'est pas nouveau, alors que l'objet des revendications 7-9, 18-20, 22-32, 36-38 et 44 45 est nouveau (Art. 33(2) PCT).

Activité Inventive

Le système catalytique de la présente demande pour la polymérisation d'oléfine étant identique au système catalytique des procédés des documents D1 et D6, c'est à dire à base de ligand de formule 1 et de composé de nickel B, les procédés étant identiques également, l'objet de la présente demande n'implique pas d'activité inventive (Art. 33(3) PCT).

Le Demandeur est invité à restreindre, si possible, l'objet de la demande à des formes préférées de l'invention, qui soient clairement nouvelles par rapport au contenu de D1 et D6 et pour lesquelles une activité inventive puisse être démontrée par rapport aux systèmes catalytiques et procédés de D1et D6. Le Demandeur devrait démontrer cette activité inventive soit par argumentation soit par évidence.

Concernant le point VII

Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique antérieure pertinent exposé dans les documents D1 et D6 et ne cite pas ces documents.

Concernant le point VIII

- Dans les revendications 1, 23, 25, 37, 38, 41, les expressions "pouvant", "en particulier" n'ont pas d'effet limitatif sur la portée des revendications. Ainsi la caractéristique qui suit une telle expression est considérée comme facultative. De telles expressions devraient être évitées (Art. 6 PCT).
- Dans la revendication 1, la définition de R est insuffisante (Art. 5 et 6 PCT) puisqu'il apparaît d'après le document D1, page 145, paragraphe 3.1, lignes 3-9 que tous les ligands de type I ne peuvent réagir avec le composés de nickel. Ce point devrait être clarifier et si nécessaire, la définition de R devrait être restreinte à des formes préférées pour lesquelles l'invention est efficace puisque l'invention doit être définie de manière claire et complète pour que l'homme de métier puisse l'exécuter.
- Une disconcordance apparaît entre l'objet de la revendication 12 et son 3. fondement dans la description page 10, lignes 9-12. La description précise que la réaction a lieu dans un milieu diluant, alors que la revendication ne contient pas cette caractéristique, rendant ainsi l'objet de la revendication obscure (Art. 6 PCT).
- Une disconcordance apparaît entre l'objet des revendications 36 et 37 et leur 4. fondement dans la description page 11, lignes 21-28 puisque la description précise que les conditions de temps (objet de la revendication 36) sont nécessairement ("également", ligne 26) associées aux conditions d'atmosphère inerte et de température ((objet de la revendication 36) alors que ces différentes conditions font l'objet de deux revendications, laissant penser que l'objet de la revendication 37 est une forme particulière de l'objet de la revendication 36, rendant ainsi l'objet de la revendication obscure (Art. 6 PCT).
- L'objet des revendications 44 et 45 n'est pas clair (Art. 6 PCT) car le texte des 5.

revendications tente de définir l'objet de celle-ci par le résultat à atteindre. Les caractéristiques techniques nécessaires pour parvenir à ce résultat (latex ou latex particulier) devraient être ajoutées.

- L'exemple 2 n'est pas clair, car d'après les concentrations données des solutions 3 et 4, le rapport molaire devrait être de l'ordre de 2 et non pas de 9.6 ($2,6 \times 10 = 26$); $2, 6 \times 5 = 13; 26/13 = 2$).
- Le description de la demande devrait être adaptée à toute(s) nouvelle(s) reformulation(s) des revendication(s) effectuée(s) par le Demandeur en réponse à cette lettre. Il est signalé au Demandeur que la demande ne peut être modifiée de manière que son objet s'étende au-delà de la demande telle qu'elle a été déposée (Art. 34(2)(b) PCT).

Il serait également apprécié que le Demandeur identifie clairement les modifications apportées sous forme manuscrite sur une copie des parties concernées de la demande telle que déposée.



PCT

OFFICES ELUS QUI ONT RECU NOTIFICATION DE LEUR ELECTION

(règle 61.3 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

CHAILLOT, Geneviève Cabinet Chaillot 16/20, avenue de l'Agent Sarre Boîte postale 74 F-92703 Colombes Cedex FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année)

26 octobre 2000 (26.10.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

B1/22WOAM1435

INFORMATION IMPORTANTE

Demande internationale no PCT/FR00/00639

Date du dépôt international (jour/mois/année) 16 mars 2000 (16.03.00) Date de priorité (jour/mois/année) 19 mars 1999 (19.03.99)

Déposant

ATOFINA etc

 Le déposant est informé que le Bureau international a, conformément à l'article 31.7), notifié à chacun des offices suivants son élection:

AP:GH,GM,KE,LS,MW,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

National: AU, BG, CA, CN, CZ, DE, DZ, IL, JP, KP, KR, MN, NO, NZ, PL, RO, RU, SE, SK, US

2. Les offices suivants ont renoncé à l'exigence selon laquelle ils sont notifiés de leur élection; la notification de leur élection leur sera envoyée par le Bureau international seulement à leur demande:

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National :AE,AL,AM,AT,AZ,BA,BB,BR,BY,CH,CR,CU,DK,DM,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MW,MX,PT,SD,

SG,SI,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW

3. Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices mentionnés ci-dessus avant l'expiration d'un délai de 30 mois à compter de la date de priorité. Pour ce faire, il doit payer la ou les taxes nationales et remettre, si elle est prescrite, une traduction de la demande internationale (article 39.1)a) ainsi que, le cas échéant, une traduction de toute annexe du rapport d'examen préliminaire international (article 36.3)b) et règle 74.1).

Certains offices ont fixé des délais supérieurs au délai mentionné ci-dessus. Pour des renseignements détaillés au sujet des délais applicables et des actes à accomplir à l'ouverture de la phase nationale auprès d'un office donné, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

L'ouverture de la phase régionale européenne est différée jusqu'à l'expiration d'un délai de 31 mois à compter de la date de priorité pour la totalité des Etats désignés aux fins de l'obtention d'un brevet européen.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

R. Forax

no de téléphone (41-22) 338.83.38

3615624

no de télécopieur (41-22) 740.14.35 Formulaire PCT/IB/332 (septembre 1997)

demande d'arama :: :: : : : : : : : : : : : : : : :	
demande à examen preliminaire international doit être présentée directement à l'administration	
n demande d'examen préliminaire international doit être présentée directement à l'administration chargée de l'examen prél ternational qui est compétente ou, si plusieurs administrations sont compétentes, à l'une d'entre elles, au choix du déposant. Le c ent indiquer le nom complet ou le code à deux lettres de cette administration au dessur de la lime.	liminaira
ico rational quiest competente ou, si plusieurs administrations sont competentes, à l'une d'antre elle	······································
eut indiquer le nom complet ou le code à deux lettres de cette administration au dessus de la ligne qui suit :	dénosani
to work complete ou le code a deux leures de cette administration au dessus de la ligne qui mit	-op oscilla
ac in light qui suit :	

PCT

CHAPITRE II

DEMANDE D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

selon l'article 31 du Traité de coopération en matière de brevets :

Le soussigné requiert que la demande internationale spécifiée ci-après fasse l'objet
d'un examen préliminaire international conformément au Traité de coopération en matière de brevets et
fait élection de tous les États éligibles sauf indication contraire.

Réservé à l'administration chargée de l'examen préliminaire international							
·							
Administration chargée de l'examen préli	iminaire international	Date de réception de l	a demande d'examen preliminaire internationa				
Cadre nº I IDENTIFICATION DE LA DEMANDE INTERNATIONALE							
			B1222WO (AM 1435)				
Demande internationale n°	Date du dépôt internat		Date de priorité (la plus ancienne)				
PCT/FR00/00639	16 mars 20 (16.03.00		(jour/mois/année) 19 mars 1999 (19.03.00)				
Titre de l'invention Procédé de p			en présence de complexes				
du nickel et	système cata	lytique corre	spondant.				
Cadre nº II DÉPOSANT(S)			· .				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du pré complète. L'adresse doit comp	nom; pour une personne mi	orale, désignation officielle	n° de téléphone				
to aprile of the control of	renipe le code positif et le no	m au pays.j					
ATOFINA	* *	·	n° de télécopieur				
4/8, cours Michel	et		n de tetecopieur				
92800 PUTEAUX							
FRANCE		,	n° de téléimprimeur				
			X-				
Nationalité (nom de l'État):		Domicile (nom de l'É	Etat):				
FRANCE			FRANCE				
Nom et adresse : (Nom de samille suivi du prénom,	pour une personne morale, de	signation officielle complète. L	'adresse doit comprendre le code postal et le nam du pays.)				
TOMOV Atanas							
3, Westfield Road			·				
CROYDON CRO 3RH ROYAUME-UNI			· .				
MOTHORIZ-UNI	•		•				
			•				
Nationalité (nom de l'État):		Domicile (nom de l'I	Etat):				
	FR		GB				
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom;	pour une personne morale, des	ignation officielle complète. L	adresse doit commende le code partel et la ser de				
SPITZ Roger		•	to the second of				
30, rue Jean Broq	uin						
69006 LYON							
FRANCE			·				
	•						
·							
Nationalité (nom de l'État):		Domicile (nom de l'É	tat) ·				
	FR	la same (nom de 1 L	FR				
D'autres déposants sont indiqués sur	une feuille annexe.						

Feuille	n°	2		

Demande internationale n° PCT/FR00/00639

Suite du cadre n° II DÉPOSANT(S)	
Si aucun des sous-cadres suivants n'est dans la demande d'exame	utilisé, cette feuille ne doit pas être incluse n préliminaire international
Nom et adresse: (Nom de samille suivi du prenom; pour une personne morale, de	signation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)
SAUDEMONT Thierry 18, avenue Rauski F-64110 JURANCON FRANCE	
Nationalité (nom de l'État): FR	Domicile (nom de l'État) : FR
Norn et adresse : (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, dé	signation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)
Nationalité (nom de l'État):	Domicile (nom de l'État) :
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, dé	ignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)
Nationalité (nom de l'État) :	Domicile (nom de l'État) :
Nom et adresse: (Nom de famille suivi du prénom; pour une personne morale, des	ignation officielle complète. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)
•	
Nationalité (nom de l'État) :	Domicile (nom de l'État) :
D'autres déposants sont indiqués sur une autre feuille annex	e.

	Demande internationale nº							
Feuille n° 3	PCT/FR00/00639							
Cadre nº III MANDATAIRE OU REPRÉSENTANT COMMUN; OU ADRESSE POUR LA CORRESPONDANCE								
La personne indiquée ci-dessous est mandataire représentant commun								
et a été désignée à une date antérieure; elle représente aussi le ou les déposants pour l'examen préliminaire international.								
est désignée par la présente; toute désignation antérieure de mandataires ou d'un								
est désignée par la présente, spécialement pour la procédure devant l'administration chargée de l'examen préliminaire international, en sus du ou des mandataires ou du représentant commun désignés antérieurement.								
Nom et adresse: (Nom de samille suivi du prénom; pour une personne morale, désignation officielle nomplete. L'adresse doit comprendre le code postal et le nom du pays.)								
CHAILLOT Geneviève	3 1 41 19 27 77							
Cabinet CHAILLOT	de télécopieur							
16/20, avenue de l'Agent Sarre	3 1 47 84 24 67							
D.P. n° /4	de téléimprimeur							
92703 COLOMBES CEDEX FRANCE								
Adressse pour la correspondance : cocher cette case lorsque aucun mandataire désigné et que l'espace ci-dessus est utilisé pour indiquer une adresse spéciale à lac	ni représentant commun n'est ou n'a été quelle la correspondance doit être envoyée.							
Cadre n° IV BASE DE L'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL								
Déclaration concernant les modifications :*								
1. Le déposant souhaite que l'examen préliminaire international commence sur la base su	ivante :							
la demande internationale telle qu'elle a été déposée initialement								
la description telle qu'elle a été déposée initialement telle qu'elle a été modifiée en vertu de l'article 34	·							
	•							
les revendications telles qu'elles ont été déposées initialement	•							
telles qu'elles ont été modifiées en vertu de l'article 19 (ave modifications)	ec, le cas échéant, la déclaration jointe aux							
telles qu'elles ont été modifiées en vertu de l'article 34								
les dessins tels qu'ils ont été déposés initialement								
tels qu'ils ont été modifiés en vertu de l'article 34								
2. Le déposant souhaite que les modifications apportées aux revendications en vertuécartées.	de l'article 19 soient considérées comme							
3. Le déposant souhaite que le commencement de l'examen préliminaire international de 20 mois à compter de la date de priorité, à moins que l'administration chargée reçoive une copie des modifications effectuées en vertu de l'article 19 ou une décla celui-ci ne souhaite pas effectuer de modifications en vertu de l'article 19 (rè lorsque le délai visé à l'article 19 a expiré.)	de l'examen préliminaire international ne							
* Lorsque aucune case n'est cochée, l'examen préliminaire international commencera sur la base de la demande internationale telle qu'elle a été déposée initialement ou, si l'administration chargée de l'examen préliminaire international reçoit copie des modifications apportées aux revendications en vertu de l'article 19 ou des modifications apportées à la demande internationale en vertu de l'article 34 avant d'avoir commencé à rédiger une opinion écrite ou le rapport d'examen préliminaire international, sur la base de la demande internationale ainsi modifiée.								
Langue : l'examen préliminaire international sera effectué en	ani est							
la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée.	, qui est							
la langue d'une traduction remise aux fins de la recherche internationale.								
la langue de publication de la demande internationale.								
la langue de la traduction (qui va être) remise aux fins de l'examen préliminaire in	ternational.							
Cadre n° V ÉLECTION D'ÉTATS								
Le déposant élit tous les États éligibles (c'est-à-dire tous les États qui ont été désignés et	qui sont liés par le chapitre II du PCT)							
à l'exclusion des États ci-après que le déposant souhaite ne pas élire :								

·				
	Feuille n°	4	Demande intern	•
Cadre nº VI BORDEREAU				
Aux fins de l'examen préliminaire international, le langue indiquée au cadre n° IV, sont joints à la pre	es éléments suivan ésente demande d	ts, établis dans la 'examen :	Réservé à l'ad de l'examen pré	ministration chargée liminaire internations
1. traduction de la demande internationale	.:	feuilles	reçu	non reçu
2. modifications selon l'article 34	:	feuilles		
 copie (ou, si elle est exigée, traduction) des modifications selon l'article 19 	:	feuilles		
4. copie (ou, si elle est exigée, traduction) de la déclaration selon l'article 19	•	6 311	_	
5. lettre		feuilles feuilles		
6. autres pièces (préciser)		feuilles		
2 pouvoir distinct signé 3 copie du pouvoir général; numéro de référence, le cas échéant : Cadre n° VII SIGNATURE DU DÉPOSANT, DU	5. 6. MANDATAIRE	aminés sous f autres élémen OU DU REPRÉSE	ENTANT COMMU	ar ordinateur
côté de chaque signature, indiquer le nom du signa réliminaire international, à quel titre l'intéressé sign	taire et, si cela n e.	apparaît pas claire	nent à la lecture de	la demande d'exam
				·
	CHATLLOT	<u></u>	_	•
	landataire	fievieve		
Réservé à l'administration	n chargée de l'exa	men préliminaire in	ernational	
Date effective de réception de la DEMANDE D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONA				
Date modifiée de réception de la demande d'exampréliminaire international, en cas de CORRECTION apportées en vertu de la règle 60.1.b):	nen NS		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
La demande d'examen préliminaire internation mois après la date de priorité et les points 4 e	nal a été reçue PLI t 5 ne sont pas ap	US DE 19 plicables.	Le déposan en conséque	t a été informé

Réservé au Bureau international

Demande d'examen préliminaire international reçue de l'administration

chargée de l'examen préliminaire international le :

La demande d'examen préliminaire international a été reçue dans le délai de 19 mois à compter de la date de priorité, prorogé en vertu de la règle 80.5.

Bien que la demande d'examen préliminaire international ait été reçue plus de 19 mois après la date de priorité, le retard à l'arrivée est EXCUSÉ en vertu de la règle 82.

Expéditeur : L'ADMINISTRATION CHARGEE DE

LA RECHERCHE INTERNATIONALE

Destinataire		
CABINET CHAILLOT		
16-20, avenue de	1'Agent	Sarre
B.P. 74	•	
F-92703 Colombes	Cedex	
EDANCE		

NOTIFICATION DE TRANSMISSION DU RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE OU DE LA DECLARATION

F-92703 Colombes Cedex FRANCE	(règle 44.1 du PCT)		
	Date d'expédition (jour/mois/année) 02/08/2000		
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1222W0AM1435	POUR SUITE A DONNER voir les paragraphes 1 et 4 ci-après		
Demande internationale n° PCT/FR 00/ 00639	Date du dépôt international (jour/mois/année) 16/03/2000		
Déposant			
ELF ATOCHEM S.A. et al.			
1. X Il est notifié au déposant que le rapport de recherche intern	nationale a été établi et lui est transmis ci-joint.		

			• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •
1.	X	Il est notifié au	déposant que le rapport de recherche internationale a été établi et lui est transmis ci-joint.
			difications et d'une déclaration selon l'article 19 : eut, s'il le souhaite, modifier les revendications de la demande internationale (voir la règle 46):
		Quand?	Le délai dans lequel les modifications doivent être déposées est de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale ; pour plus de précisions, voir cependant les notes figurant sur la feuille d'accompagnement.
		Où?	Directement auprès du Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse n° de télécopieur: (41-22)740.14.35
		Pour des inst	ructions plus détaillées, voir les notes sur la feuille d'accompagnement.
2.		Il est notifié au	déposant qu'il ne sera pas établi de rapport de recherche internationale et la déclaration à cet effet, prévue a), est transmise ci-joint.
3.		En ce qui con de plusieurs ta	cerne la réserve pouvant être formulée, conformément à la règle 40.2, à l'égard du paiement d'une ou xes additionnelles, il est notifié au déposant que
		la réserve du dépos désignés	e ainsi que la décision y relative ont été transmises au Bureau international en même temps que la requête ant tendant à ce que le texte de la réserve et celui de la décision en question soient notifiés aux offices
		la réserve	e n'a encore fait l'objet d'aucune décision; dès qu'une décision aura été prise, le déposant en sera avisé.
4.	Mesı	ıre(s) consécu	tive(s) : Il est rappelé au déposant ce qui suit:
·	une	reau internation e déclaration de	n d'un délai de 18 mois à compter de la date de priorité, la demande internationale sera publiée par le al. Si le déposant souhaite éviter ou différer la publication, il doit faire parvenir au Bureau international retrait de la demande internationale, ou de la revendication de priorité, conformément aux règles respectivement, avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale.
	inte	ernational s'il so	mols à compter de la date de priorité, le déposant doit présenter la demande d'examen préliminaire uhaite que l'ouverture de la phase nationale soit reportée à 30 mois à compter de la date de priorité i dans certains offices).
	ae inte	la phase nation rnational ou da	mois à compter de la date de priorité, le déposant doit accomplir les démarches prescrites pour l'ouverture ale auprès de tous les offices désignés qui n'ont pas été élus dans la demande d'examen préliminaire ns une élection ultérieure avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou as être élus parce qu'ils ne sont pas liés par le chapitre II.

Nom et adresse	postale de l'administration chargée de	e la
recherche intern	ationale	

Fonctionnaire autorisé

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL-2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Philip Van Kalsbeek

Les présentes notes sont destinées à donner les instructions essentielles concernant le dépôt de modifications selon l'article 19. Les notes sont fondées sur les exigences du Traité de coopération en matière de brevets (PCT), du règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT. En cas de divergence entre les présentes notes et ces exigences, ce sont ces dernières qui priment. Pour de plus amples renseignements, on peut aussi consulter le Guide du déposant du PCT, qui est une publication de l'OMPI.

Dans les présentes notes, les termes "article", "règle" et "instruction" renvoient aux dispositions du traité, de son règlement d'exécution et des instructions administratives du PCT, respectivement.

INSTRUCTIONS CONCERNANT LES MODIFICATIONS SELON L'ARTICLE 19

Après réception du rapport de recherche internationale, le déposant a la possibilité de modifier une fois les revendications de la demande internationale. On notera cependant que, comme toutes les parties de la demande internationale (revendications, description et dessins) peuvent être modifiées au cours de la procédure d'examen préliminaire international, il n'est généralement pas nécessaire de déposer de modifications des revendications selon l'article 19 sauf, par exemple, au cas où le déposant souhaite que ces dernières soient publiées aux fins d'une protection provisoire ou a une autre raison de modifier les revendications avant la publication internationale. En outre, il convient de rappeler que l'obtention d'une protection provisoire n'est possible que dans certains. Etabs

Quelles parties de la demande Internationale peuvent être modifiées?

Selon l'article 19, les revendications exclusivement.

Durant la phase internationale, les revendications peuvent aussi être modifiées (ou modifiées à nouveau) selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international. La description et les dessins ne peuvent être modifiées que selon l'article 34 auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international.

Lors de l'ouverture de la phase nationale, toutes les parties de la demande internationale peuvent être modifiées selon l'article 28 ou, le cas échéant, selon l'article 41.

Quand?

Dans un délai de deux mois à compter de la date de transmission du rapport de recherche internationale ou de 16 mois à compter de la date de priorité, selon l'échéance la plus tardive. Il convient cependant de noter que les modifications seront réputées avoir été reçues en temps voulu si elles parviennent au Bureau international après l'expiration du délai applicable mais avant l'achèvement de la préparation technique de la publication internationale (règle 46.1).

Où ne pas déposer les modifications?

Les modifications ne peuvent être déposées qu'auprès du Bureau international, elles ne peuvent être déposées ni auprès de l'office récepteur ni auprès de l'administration chargée de la recherche internationale (règle 46.2).

Lorsqu'une demande d'examen préliminaire international a été/est déposée, voir plus loin.

Comment?

Soit en supprimant entièrement une ou plusieurs revendications, soit en ajoutant une ou plusieurs revendications nouvelles ou encore en modifiant le texte d'une ou de plusieurs des revendications telles que déposées.

Une feuille de remplacement doit être remise pour chaque feuille des revendications qui, en raison d'une ou de plusieurs modifications, diffère de la feuille initialement déposée.

Toutes les revendications figurant sur une feuille de remplacement doivent être numérotées en chiffres arabes. Si une revendication est supprimée, il n'est pas obligatoire de renuméroter les autres revendications. Chaque fois que des revendications sont renumérotées, elles doivent l'être de façon continue (instruction 205.b)).

Les modifications doivent être effectuées dans la langue dans laquelle la demande internationale est publiée.

Quels documents dolvent/peuvent accompagner les modifications?

Lettre (instruction 205.b)):

Les modifications doivent être accompagnées d'une lettre.

La lettre ne sera pas publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées. Elle ne doit pas être confondue avec la "déclaration selon l'article 19.1)" (voir plus loin sous "Déclaration selon l'article 19.1)").

La lettre doit être rédigée en anglais ou en français, au choix du déposant. Cependant, si la langue de la demande internationale est l'anglais, la lettre doit être rédigée en anglais; si la langue de la demande internationale est l français, la lettre doit être rédigée en français.

La lettre doit indiquer les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées. Elle doit indiquer en particulier, pour chaque reven dication figurant dans la demande internationale (étant entendu que des indications identiques concernant plusieurs revendications peuvent être groupées), si

- i) la revendication n'est pas modifiée;
- ii) la revendication est supprimée;
- iii) la revendication est nouvelle;
- iv) la revendication remplace une ou plusieurs revendications telles que déposées;
- v) la revendication est le résultat de la division d'une revendication telle que déposée.

Les exemples sulvants illustrent la manière dont les modifications doivent être expliquées dans la lettre d'accompagnement:

- [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 48 et qu'à la suite d'une modification de certaines revendications il s'élève à 51]:
 "Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées portant les mêmes numéros; revendications 30, 33 et 36 pas modifiées; nouvelles revendications 49 à 51 ajoutées."
- [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 15 et qu'à la suite d'une modification de toutes les revendications il s'élève à 11];
 Revendications 1 à 15 remplacées par les revendications modifiées 1 à 11.*
- 3. [Lorsque le nombre des revendications déposées initialement s'élevait à 14 et que les modifications consistent à supprimer certaines revendications et à en ajouter de nouvelles]: "Revendications 1 à 6 et 14 pas modifiées; revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15,16 et 17 ajoutées." ou "Revendications 7 à 13 supprimées; nouvelles revendications 15, 16 et 17 ajoutées; toutes les autres revendications pas modifiées."
- 4. [Lorsque plusieurs sortes de modifications sont faites]: "Revendications 1-10 pas modifiées; revendications 11 à 13, 18 et 19 supprimées; revendiations 14, 15 et 16 remplacées par la revendication modifiée 14; revendication 17 divisée en revendications modifiées 15, 16 et 17; nouvelles revendications 20 et 21 ajoutées."

"Déclaration selon l'article 19.1)" (Règle 46.4)

Les modifications peuvent être accompagnées d'une déclaration expliquant les modifications et précisant l'incidence que ces dernières peuvent avoir sur la description et sur les dessins (qui ne peuvent pas être modifiés selon l'article 19.1))

La déclaration sera publiée avec la demande internationale et les revendications modifiées.

Elle doit être rédigée dans la langue dans laquelle la demandeinternationale est publiée.

Elle doit être succincte (ne pas dépasser 500 mots si elle est établie ou traduite en anglais).

Elle ne doit pas être confondue avec la lettre expliquant les différences existant entre les revendications telles que déposées et les revendications telles que modifiées, et ne la remplace pas. Elle doit figurer sur une feuille distincte et doit être munie d'un titre permettant de l'identifier comme telle, constitué de préférence des mots "Déclaration selon l'article 19.1)"

Elle ne doit contenir aucun commentaire dénigrant relatif au rapport de recherche internationale ou à la pertinence des citations que ce dernier contient. Elle ne peut se référer à des citations se rapportant à une revendication donnée et contenues dans le rapport de recherche internationale qu'en relation avec une modification de cette revendication.

Conséquence du fait qu'une demande d'examen préliminaire international ait déjà été présentée

Si, au moment du dépôt de modifications effectuées en vertu de l'article 19, une demande d'examen préliminaire international a déjà été présentée, le déposant doit de préférence, lors du dépôt des modifications auprès du Bureau international, déposer également une copie de ces modifications auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 62.2a), première phrase).

Conséquence au regard de la traduction de la demande internationalelors de l'ouverture de la phase nationale

L'attention du déposant est appelée sur le fait qu'il peut avoir à remettre aux offices désignés ou élus, lors de l'ouverture de la phase nationale, une traduction des revendications telles que modifiées en vertu de l'article 19 au lieu de la traduction des revendications telles que déposées ou en plus de celle-ci.

Pour plus de précisions sur les exigences de chaque office désigné ou élu, voir le volume II du Guide du déposant du PCT.

s relatives au formulaire PCT/ISA/220 (deuxième feuille) (janvier 1994)

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1122W0AM1435	POUR SUITE voir la notification de transr (formulaire PCT/ISA/220) e	mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après				
Demande internationale n°	Date du dépôt international(jour/mois/année)	(Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année)				
PCT/FR 00/00639	16/03/2000	19/03/1999				
Déposant						
ELF ATOCHEM S.A. et al.						
	onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa					
Ce rapport de recherche internationale co	omprend3 feuilles. d'une copie de chaque document relatif à l'état d	le la technique qui y est cité.				
Base du rapport						
	recherche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le					
la recherche international	e a été effectuée sur la base d'une traduction de	e la demande internationale remise à l'administration.				
la recherche internationale a été	es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu effectuée sur la base du listage des séquences : e internationale, sous forme écrite.	ées dans la demande internationale (le cas échéant), :				
déposée avec la demand	déposée avec la demande internationale, sous forme déchiffrable par ordinateur.					
remis ultérieurement à l'a	remis ultérieurement à l'administration, sous forme écrite.					
اسما	remis ultérieurement à l'administration, sous forme déchiffrable par ordinateur.					
La déclaration, selon laqu divulgation faite dans la c	La déclaration, selon laquelle le listage des séquences présenté par écrit et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la divulgation faite dans la demande telle que déposée, a été fournie.					
La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous forme déchiffrable par ordinateur sont identiques à celles du listage des séquences présenté par écrit, a été fournie.						
2. Il a été estimé que certa	ilnes revendications ne pouvalent pas faire l'	objet d'une recherche (voir le cadre I).				
3. Il y a absence d'unité de	e l'Invention (voir le cadre II).					
4. En ce qui concerne le titre.	·					
an'	qu'il a été remis par le déposant.					
Le texte a été établi par l'	administration et a la teneur suivante:					
	•					
5. En ce qui concerne l'abrégé,						
ΙΔ.	qu'il a été remis par le déposant	:				
le texte (reproduit dans le présenter des observatio de recherche internations		rmément à la règle 38.2b). Le déposant peut compter de la date d'expédition du présent rapport				
6. La figure des dessins à publier avec	l'abrégé est la Figure n°					
suggérée par le déposan	•	Aucune des figures n'est à publier.				
parce que le déposant n'	•					
parce que cette figure ca	ractérise mieux l'invention.					



Demande Internationale No PCT 00/00639

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7F15/04 CO7F9/535

C08F10/00

B01J31/18

C08F4/26

C08F4/80

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 B01J C07F C08F

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, CHEM ABS Data

Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication	des passages pertinents	no. des revendications visées
X -	KURTEV, K. ET AL: "Ethene polymer by binuclear nickel -ylide complex J. MOL. CATAL. (1994), 88(2), 141- XP000853888 page 145, alinéa 3.2 page 146 page 142, alinéa 2.1 page 143, alinéa 2.2 page 147; tableau 1	kes"	1-6, 10-17, 21,39-43
A	BG 60 319 A (KURTEV ;TOMOV (BG)) 27 mai 1994 (1994-05-27) cité dans la demande le document en entier		1–49
Α .	BG 51 624 A (BG BURGASKI T UNI) 15 juillet 1993 (1993-07-15) le document en entier	/	1–49
χ Voir	a suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	X Les documents de familles de bre	evets sont indiqués en annexe
"A" docume conside "E" docume ou aprovinté autre c "O" docume une ex "P" docume	nt définissant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement pertinent nt antérieur, mais publié à la date de dépôt international es cette date nt pouvant jeter un doute sur une revendication de ou cité pour déterminer la date de publication d'une itation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nt se référant à une divulgation orale, à un usage, à position ou tous autres moyens nt publié avant la date de dépôt international, mais	 document ultérieur publié après la date de priorité et n'appartenenant pat technique pertinent, mais cité pour co ou la théorie constituant la base de l'it document particulièrement pertinent; l'i être considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document co document particulièrement pertinent; l'i ne peut être considérée comme implie lorsque le document est associé à un documents de même nature, cette co pour une personne du métier document qui fait partie de la même fa 	is à l'état de la mprendre le principe nvention invention revendiquée ne peut omme impliquant une activité nisidéré isolément inven tion revendiquée quant une activité invention et activité inventive ou plusieurs autres mbinaison étant évidente
Date à laque	lle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport d	de recherche internationale
18	B juillet 2000	02/08/2000	
lom et adres	se postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé	

1

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Gamb, V



PCT/F /00639

.(suite) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
atégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents	no. des revendications visées
	WO 97 17380 A (MINNESOTA MINING & MFG;BROWN KATHERINE A (US); LAMANNA WILLIAM M) 15 mai 1997 (1997-05-15) exemple 4 revendications 1,4,7,8,12	1,13, 18-32
	KEIM, WILHELM ET AL: "Reactions of chelate ylides with nickel (0) complexes" ORGANOMETALLICS (1986), 5(11), 2356-9, XP000856037 abrégé * page 2357 en bas de page les deux dernières lignes de la colonne de gauche *	1,7,9
	-	

1

Renseignements relatifs aux membres

illes de brevets

Demande Internationale No PCT/F /00639

Document brevet cité au rapport de recherci	-	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
BG 60319	Α	27-05-1994	AUCUN	
BG 51624	Α	15-07-1993	AUCUN	
W0 9717380	Α	15-05-1997	US 5942461 A CA 2236817 A EP 0859799 A	24-08-1999 15-05-1997 26-08-1998

Copie Mo

Expéditeur : le BUREAU INTERNATIONAL

PCT

NOTIFICATION RELATIVE A LA PRESENTATION OU A LA TRANSMISSION DU DOCUMENT DE PRIORITE

(instruction administrative 411 du PCT)

Destinataire:

CHAILLOT, Geneviève Cabinet Chaillot 16/20, avenue de l'Agent Sarre Boîte postale 74 F-92703 Colombes Cedex FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 14 avril 2000 (14.04.00)	
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1122WOAM1435	NOTIFICATION IMPORTANTE
Demande internationale no	Date du dépôt international (jour/mois/année)
PCT/FR00/00639	16 mars 2000 (16.03.00)
Date de publication internationale (jour/mois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)
Pas encore publiée	19 mars 1999 (19.03.99)
Déposant	
ELF ATOCHEM S.A. etc	

- 1. La date de réception (sauf lorsque les lettres "NR" figurent dans la colonne de droite) par le Bureau international du ou des documents de priorité correspondant à la ou aux demandes énumérées ci-après est notifiée au déposant. Sauf indication contraire consistant en un astérisque figurant à côté d'une date de réception, ou les lettres "NR", dans la colonne de droite, le document de priorité en question a été présenté ou transmis au Bureau international d'une manière conforme à la règle 17.1.a) ou b).
- 2. Ce formulaire met à jour et remplace toute notification relative à la présentation ou à la transmission du document de priorité qui a été envoyée précédemment.
- 3. Un astérisque(*) figurant à côté d'une date de réception dans la colonne de droite signale un document de priorité présenté ou transmis au Bureau international mais de manière non conforme à la règle 17.1.a) ou b). Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.
- 4. Les lettres "NR" figurant dans la colonne de droite signalent un document de priorité que le Bureau international n'a pas reçu ou que le déposant n'a pas demandé à l'office récepteur de préparer et de transmettre au Bureau international, conformément à la règle 17.1.a) ou b), respectivement. Dans ce cas, l'attention du déposant est appelée sur la règle 17.1.c) qui stipule qu'aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

<u>Date de priorité</u>

Demande de priorité n

Pays, office régional ou

Office récepteur selon le PCT

Date de réception du

document de priorité

19 mars 1999 (19.03.99) 99/03463

FR

03 avri 2000 (03.04.00)

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé:

Yolaine CUSSAC

no de téléphone (41-22) 338.83.38

no de télécopieur (41-22) 740.14.35

Formulaire PCT/IB/304 (juillet 1998)

003230195



PCT

NOTIFICATION DE LA RECEPTION DE L'EXEMPLAIRE ORIGINAL

(règle 24.2.a) du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

CHAILLOT, Geneviève Cabinet Chaillot 16/20, avenue de l'Agent Sarre Boîte postale 74 F-92703 Colombes Cedex FRANCE

Date d'expédition (jour/mois/année) 14 avril 2000 (14.04.00)	NOTIFICATION IMPORTANTE
Référence du dossier du déposant ou du mandataire B1122WOAM1435	Demande internationale no PCT/FR00/00639

Il est notifié au déposant que le Bureau international a reçu l'exemplaire original de la demande internationale précisée ci-après.

Nom(s) du ou des déposants et de l'Etat ou des Etats pour lesquels ils sont déposants:

ELF ATOCHEM S.A. (pour tous les Etats désignés sauf US)

TOMOV, Atanas etc. (pour US seulement)

Date du dépôt international

16 mars 2000 (16.03.00)

Date(s) de priorité revendiquée(s)

19 mars 1999 (19.03.99)

Date de réception de l'exemplaire original

par le Bureau international

03 avril 2000 (03.04.00)

Liste des offices désignés

AP:GH,GM,KE,LS,MW,SD,SL,SZ,TZ,UG,ZW

EA:AM,AZ,BY,KG,KZ,MD,RU,TJ,TM

EP:AT,BE,CH,CY,DE,DK,ES,FI,FR,GB,GR,IE,IT,LU,MC,NL,PT,SE

OA:BF,BJ,CF,CG,CI,CM,GA,GN,GW,ML,MR,NE,SN,TD,TG

National: AE,AL,AM,AT,AU,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,DZ,EE,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KP,KR,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,US,UZ,VN,YU,

ZA,ZW

ATTENTION

Le déposant doit soigneusement vérifier les indications figurant dans la présente notification. En cas de divergence entre ces indications et celles que contient la demande internationale, il doit aviser immédiatement le Bureau international.

En outre, l'attention du déposant est appelée sur les renseignements donnés dans l'annexe en ce qui concerne

X	les délais dans lesquels doit être abordée la phase nationale
	la confirmation des désignations faites par mesure de précaution
	les exigences relatives aux documents de priorité.

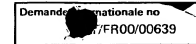
Une copie de la présente notification est envoyée à l'office récepteur et à l'administration chargée de la recherche internationale.

Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

Yolaine CUSSAC

n°de télécopeur (41-22) 740.14.35

n°de téléphone (41-22) 338.83.38



RENSEIGNEMENTS CONCERNANT LES DELAIS DANS LESQUELS DOIT ETRE ABORDEE LA PHASE NATIONALE

Il est rappelé au déposant qu'il doit aborder la "phase nationale" auprès de chacun des offices désignés indiqués sur la notification de la réception de l'exemplaire original (formulaire PCT/IB/301) en payant les taxes nationales et en remettant les traductions, telles qu'elles sont prescrites par les législations nationales.

Le délai d'accomplissement de ces actes de procédure est de 20 MOIS à compter dela date de priorité ou, pour les Etats désignés qui ont été élus par le déposant dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure, de 30 MOIS à compter de la date de priorité, à condition que cette électionait été effectuée avant l'expiration du 19e mois à compter de la date de priorité. Certains offices désignés (ou élus) ont fixé des délais qui expirent au-delà de 20 ou 30 mois à compter de la date de priorité. D'autres offices accordent une prolongation des délais ou un délai de grâce, dans certains cas moyennant le paiement d'une taxe supplémentaire.

En plus de ces actes de procédure, le déposant devra dans certains cas satisfaire à d'autres exigences particulières applicables dans certains offices. Il appartient au déposant de veiller à remplir en temps voulu les conditions requises pour l'ouverture de la phase nationale. La majorité des offices désignés n'envoient pas de rappel à l'approche de la date limite pour aborder la phase nationale.

Des informations détaillées concernant les actes de procédure à accomplir pour aborder la phase nationale auprès de chaque office désigné, les délais applicables et la possibilité d'obtenir une prolongation des délais ou un délai de grâce et toutes autres conditions applicables figurent dans le volume II du Guide du déposant du PCT. Les exigences concernant le dépôt d'une demande d'examen préliminaire international sont exposées dans le chapitre IX du volume I du Guide du déposant du PCT.

GR et ES sont devenues liées par le chapitre II du PCT le 7 septembre 1996 et le 6 septembre 1997, respectivement, et peuvent donc être élues dans une demande d'examen préliminaire international ou dans une élection ultérieure présentée le 7 septembre 1996 (ou à une date postérieure) ou le 6 septembre 1997 (ou à une date postérieure), respectivement, quelle que soit la date de dépôt de la demande internationale (voir le second paragraphe, ci-dessus).

Veuillez noter que seul un déposant qui est ressortissant d'un Etat contractant du PCT lié par le chapitre Il ou qui y a son domicile peut présenter une demande d'examen préliminaire international.

CONFIRMATION DES DESIGNATIONS FAITES PAR MESURE DE PRECAUTION

Seules les désignations expresses faites dans la requête conformément à la règle 4.9.a) figurent dans la présente notification. Il est important de vérifier si ces désignations ont été faites correctement. Des erreurs dans les désignations peuvent être corrigées lorsque des désignations ont été faites par mesure de précaution en vertu de la règle 4.9.b). Toute désignation ainsi faite peut être confirmée conformément aux dispositions de la règle 4.9.c) avant l'expiration d'un délai de 15 mois à compter de la date de priorité. En l'absence de confirmation, une désignation faite par mesure de précaution sera considérée comme retirée par le déposant. Il ne sera adressé aucun rappel ni invitation. Pour confirmer une désignation , il faut déposer une déclaration précisant l'Etat désigné concerné (avec l'indication de la forme de protection ou de traitement souhaitée) et payer les taxes de désignation et de confirmation. La confirmation doit parvenir à l'office récepteur dans le délai de 15 mois.

EXIGENCES RELATIVES AUX DOCUMENTS DE PRIORITE

Pour les déposants qui n'ont pas encore satisfait aux exigences relatives aux documents de priorité, il est rappelé ce qui suit.

Lorsque la priorité d'une demande nationale, régionale ou internationale antérieure est revendiquée, le déposant doit présenter une copie de cette demande antérieure, certifiée conforme par l'administration auprès de laquelle elle a été déposée ("document de priorité"), à l'office récepteur (qui la transmettra au Bureau international) ou directement au Bureau international, avant l'expiration d'un délai de 16 mois à compter de la date de priorité, étant entendu que tout document de priorité peut être présenté au Bureau international avant la date de publication de la demande internationale, auquel cas ce document sera réputé avoir été reçu par le Bureau international le dernier jour du délai de 16 mois (règle 17.1.a)).

Lorsque le document de priorité est délivré par l'office récepteur, le déposant peut, au lieu de présenter ce document, demander à l'office récepteur de le préparer et de le transmettre au Bureau international. La requête à cet effet doit être formulée avant l'expiration du délai de 16 mois et peut être soumise au paiement d'une taxe (règle 17.1.b)).

Si le document de priorité en question n'est pas fourni au Bureau international, ou si la demande adressée à l'office récepteur de préparer et de transmettre le document de priorité n'a pas été faite (et la taxe correspondante acquittée, le cas échéant) avant l'expiration du délai applicable mentionné aux paragraphes précédents, tout Etat désigné peut ne pas tenir compte de la revendication de priorité; toutefois, aucun office désigné ne peut décider de ne pas tenir compte de la revendication de priorité avant d'avoir donné au déposant la possibilité de remettre le document de priorité dans un délai raisonnable en l'espèce.

Lorsque plusieurs priorités sont revendiquées, la date de priorité à prendre en considération aux fins du calcul du délai de 16 mois est la date du dépôt de la demande la plus ancienne dont la priorité est revendiquée.

Translation

NT COOPERATION TREATY

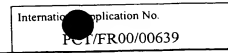
PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference B1122WOAM1435	FOR FURTHER ACT	ION See Notific	cation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)					
International application No. PCT/FR00/00639	International filing date (Priority date (day/month/year) 19 March 1999 (19.03.99)					
International Patent Classification (IPC) or C07F 15/04, 9/535, B01J 31/18	national classification and I , C08F 4/26, 4/80, 10/00	PC						
Applicant	ATOFI	NA	·					
Authority and is transmitted to the	applicant according to Air	icic 50.	s International Preliminary Examining					
2. This REPORT consists of a total of	of sheets, i	ncluding this cover	sheet.					
This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT).								
These annexes consist of	a total of 8 sl	neets.						
3. This report contains indications re	elating to the following iten	ns:						
Basis of the rep	ort							
II Priority	Priority							
III Non-establishm	nent of opinion with regard	to novelty, inventiv	ve step and industrial applicability					
Lack of unity o	of invention							
D considerate	ment under Article 35(2) wxplanations supporting such	ith regard to novelt statement	y, inventive step or industrial applicability;					
VI Certain docum	ents cited							
VII Certain defects	s in the international applica	ation						
	vations on the international	application						
Date of submission of the demand		Date of completi	on of this report					
21 September 2000	(21.09.00)		20 June 2001 (20.06.2001)					
Name and mailing address of the IPEA	/EP	Authorized officer Telephone No.						
Facsimile No.								

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT



			on as originally filed.		rt since they do not contain amendments.):
لسا			1,3,4,6-21	as originally filed.	
\boxtimes	the description,			, filed with the demand,	
		pages _	2.5	filed with the letter of	07 May 2001 (07.05.2001)
		nages		, filed with the letter of	
\boxtimes	the claims,		5(part),16-15,16(part)		10
				, as amended under Article 1	
				, filed with the demand,	11 May 2001 (11.05.2001)
		•	48		
		Nos.		, filed with the letter of	
	the drawings,	sheets/f	ig	_, as originally filed,	
لــا	· ···· · · · · · · · · · · · · · · · ·	sheets/i	ng	_, filed with the demand,	
		sheets/	fig	_ , filed with the letter of	
		sheets/	fig	_, filed with the letter of	
amend	ments have resul	ted in the	cancellation of:		
	the claims,				
	the drawings,		fig		
L	the drawings,	3110013	**5		
to go	s report has been to beyond the disc	closure as	filed, as indicated in th	nendments had not been made le Supplemental Box (Rule 70	e, since they have been considered 0.2(c)).
·					
	· .		·		

. Basis of the report

 This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):

In Claim 1 and in the supporting passage on page 5, the definition of the compounds B3 of formula (IV) has been changed by amending the term "radicals R^e to R^g and R^e to R^g " to "radicals R^c to R^g and R^c to R^g ", thus introducing the teaching that the radicals R^c , R^c , R^e and R^e can be chosen from among hydrogen, the group of linear alkyl radicals, etc. The description and the set of claims originally filed do not contain this information regarding the definitions of the radicals R^c , R^c , R^e and R^e . The description only mentions specific compounds B3 (see the original Claim 9) and states that R^c and R^d can combine with R^e , R^f or R^g to form particular radicals; the same is said of R^c and R^d together with R^e , R^f or R^g (see the original Claim 1). The original Claim 1 and page 5 of the description as submitted on 7 May 2001 thus contain teachings that go beyond the scope of the application as filed and are inadmissible (PCT Article 34(2)(b)).

The other amendments are admissible because they meet the requirement of PCT Article 34(2)(b).

The present international preliminary examination report is therefore based on the version of Claim 1 submitted on 7 May 2001 without the aforementioned inadmissible amendment, and on Claims 2-48 as submitted on 7 May 2001.

INTERNATIONAL PRELIMITARY EXAMINATION REPORT

V .	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-48	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-48	YES
		Claims		NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-48	YES
		Claims		NO .

2. Citations and explanations

Reference is made to the following documents:

D1: J. Mol. Catal. (1994), 88(2), 141-50

D2: BG-A-60 319 (cited in the application)

D3: BG-A-51 624

D4: WO-A-97/17380

D5: Organometallics (1986), 5(11), 2356-9

D6: J. Mol. Catal. (1995), 103, 95-103

Document D6 is not cited in the international search report. A copy is appended to the present report.

The application relates to a catalyst system comprising a ligand (A) of formula (I) and at least one nickel compound (B) chosen from among the complexes of formulas (II), (III) and (IV) (Claims 1-11), and also to an olefin polymerisation process using said catalyst system (Claims 12-48).

Novelty

1. Document D1 describes a solution (system) of ligand (A) and the nickel compound Ni⁰(COD)₂ (compound (B)). However, the solution according to D1 also comprises a phosphine, whereas the system according to the present application consists solely of (A) and (B). The subject matter of system Claims 1-11 is therefore novel over D1.

ķ.,

The polymerisation process described in D1 does not involve a composition consisting of (A) and (B), but requires a complex obtained from the reaction of (A) and (B) in the presence of a phosphine. The subject matter of process Claims 12-48 is therefore novel over D1.

- 2. The IPEA thanks the applicant for his co-operation in sending a translation of document D2.
 - D2, like D1, describes solutions containing ligand (A), complex (B) and a phosphine. As in the case of the process according to D1, the polymerisation process described in D2 does not involve a composition consisting of (A) and (B), but requires a complex obtained from the reaction of (A) and (B) in the presence of a phosphine. Thus the content of D2 does not affect the novelty of the subject matter of the present application.
- 3. A translation of document D3 will be required when the application enters the regional phase.
- 4. The chelating atoms in the ligand in the catalyst system according to D4 are nitrogen atoms, whereas in the process according to the present application they are O or S atoms associated with As, P or Sb.
- 5. Document D5 describes ligands that have a single chelating site, whereas the ligand in the catalyst system according to the present application has two.
- 6. Given that the content of document D6 is similar to that of D1, the same conclusions can be drawn in respect of D6.
- 7. Assessment

In the light of the above, the subject matter of Claims 1-48 is novel (PCT Article 33(2)). A translation of document D3

will nevertheless be required in the European regional phase so that a definitive assessment of the novelty of the invention can be made.

Inventive step

Ć.

Documents D1 and D2, which are considered to be the closest prior art, describe olefin polymerisation processes involving a catalyst in the form of the complex obtained from the reaction of ligand (A) with compound (B) in the presence of a phosphine.

In the light of the teachings of these documents, the problem which the present invention sets out to solve is that of providing a novel olefin polymerisation process.

The solution involves using a catalyst prepared in situ from only (A) and (B).

The prior art processes require the presence of a particular complex obtained from (A) and (B) in the presence of a phosphine. This complex, in which there are phosphines among the ligands, is isolated and generally requires the presence of a phosphine acceptor when used as a catalyst.

None of the prior art documents contains anything to suggest modifying the processes according to D1 and D2 in such a way as to use a catalyst produced $in \ situ$. The subject matter claimed in the present application therefore involves an inventive step (PCT Article 33(3)).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

- 1. The IPEA considers the definition of R in Claim 1 to be inadequate (PCT Articles 5 and 6) because it seems from document D1 (page 145, section 3.1, lines 3-9) that not all type I ligands react with nickel compounds. This point should be clarified, and if necessary the definition of R should be restricted to the preferred embodiments in which the invention is effective, since the invention should be defined in a manner sufficiently clear and complete for a person skilled in the art to be able to carry it out.
- There appears to be an inconsistency between the subject matter of Claim 12 and the supporting passage in the description (page 10, lines 9-12). The description specifies that the reaction takes place in a diluting medium, yet this feature is not mentioned in the claim. Claim 12 is therefore unclear (PCT Article 6). Moreover, if the presence of a diluting medium is necessary for the polymerisation process, this is an essential feature which should be included in the claim in order to enable a person skilled in the art to carry it out (PCT Article 5).
- 3. Example 2 is not clear because according to the concentrations specified for solutions 3 and 4 the molar ratio should be of the order of 2, not of 9.6.

Solution 4: $2.6 \times 10 = 26$

Solution 3: $2.6 \times 5 = 13$

26/13 = 2

This point should be clarified and, if necessary, corrected.

TRAITE DE

OPERATION EN MATIERE BREVETS

09/936902/57

PCT

REC'D 2 2 JUN 2001

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL PC

(article 36 et règle 70 du PCT)

						ication de transmission du rapport d'examen		
B1122WOAM1435			POUR SUITE A DO	NNEH	préliminaire	e international (formulaire PCT/IPEA/416)		
Demande internationale n°			Date du dépot internatio	nal (jour/m	ois/année)	Date de priorité (jour/mois/année)		
PCT/FRO	00/00	639	16/03/2000			19/03/1999		
L	Classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois classification nationale et CIB C07F15/04							
Déposant								
ATOFINA et al.								
	 Le présent rapport d'examen préliminaire international, établi par l'administaration chargée de l'examen préliminaire international, est transmis au déposant conformément à l'article 36. 							
2. Ce R	APPO	ORT comprend 7 feuilles,	y compris la présente l	euille de d	couverture.			
é l': a	 Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent 8 feuilles. 							
3. Le pro	ésent	rapport contient des indi	cations relatives aux po	oints suiva	ants:			
1	\boxtimes	Base du rapport						
11		Priorité						
111		Absence de formulation d'application industrielle		ouveauté,	l'activité inv	ventive et la possibilité		
IV		Absence d'unité de l'inv	ention					
V	×	Déclaration motivée sel d'application industrielle				vité inventive et la possibilité déclaration		
VI		Certains documents cité	és					
VII		Irrégularités dans la der	mande internationale					
VIII	×	Observations relatives à	à la demande internatio	nale				
Date de pré internationa		tion de la demande d'exame	n préliminaire	Date d'ac	hèvement du	ı présent rapport		
	21/09/2000			20.06.2001				
		oostale de l'administration cha aire international:	argée de	Fonction	naire autorisé	SEPT SCHOOL MICHIGAN		
Office européen des brevets D-80298 Munich			-	Kratting	jer, B	(27) INCORPANDA		
Tél. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 Fax: +49 89 2399 - 4465			epmu a	Nº do tálá	Sphono : 40 9	20 2200 8550		

1.	Bas	Base du rapport								
1.	En ce qui concerne les éléments de la demande internationale (les feuilles de remplacement qui ont été remises à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):									
	Des	cription, pages:								
	1,3,	4,6-21	version initiale							
	2,5		reçue(s) le	11/05/2001	avec la lettre du	07/05/2001				
	Rev	vendications, N°:								
		artie),6-15, partie)	version initiale							
	1-4,5 (partie),16 (partie		e), 07/05/2001	reçue(s) le	11/05/2001	avec la lettre du				
	17-4	48								
2.	En ce qui concerne la langue , tous les éléments indiqués ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue dans laquelle la demande internationale a été déposée, sauf indication contraire donnée sous ce point. Ces éléments étaient à la disposition de l'administration ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est :									
		•	aduction remise aux fins de la re			le 23.1(b)).				
			cation de la demande internation	· ·	• , , ,					
 la langue de la traduction remise aux fins de l'examen préliminaire internationale (selon la règl 55.3). 										
3.	En ce qui concerne les séquences de nucléotides ou d'acide aminés divulguées dans la demande internationale (le cas échéant), l'examen préliminaire internationale a été effectué sur la base du listage des séquences :									
		contenu dans la de	emande internationale, sous for	me écrite.						
		déposé avec la de	emande internationale, sous form	ne déchiffrabl	e par ordinateur.					
		remis ultérieureme	ent à l'administration, sous forme	e écrite.						
		remis ultérieureme	ent à l'administration, sous forme	e déchiffrable	par ordinateur.					

□ La déclaration, selon laquelle les informations enregistrées sous déchiffrable par ordinateur sont identiques à

celles du listages des séquences Présenté par écrit, a été fournie.

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00639

47.	Les modifications ont entraîné l'annulation :								
		de la description,	pages:						
		des revendications,	n ^{os} :						
		des dessins,	feuilles :						
5.		□ Le présent rapport a été formulé abstraction faite (de certaines) des modifications, qui ont été considérées comme allant au-delà de l'exposé de l'invention tel qu'il a été déposé, comme il est indiqué ci-après (règle 70.2(c)) :							
		(Toute feuille de rem annexée au présent		ompo	rtant des modifica	ations de cette	nature doit être	e indiquée au point 1 d	et
6.	. Observations complémentaires, le cas échéant : voir feuille séparée								
V.		laration motivée sele plication industrielle						a possibilit ′	
1.	Déc	laration							
	Nou	veauté	_		Revendications Revendications	1-48			
	Activ	vité inventive	_		Revendications Revendications	1-48			
	Pos	sibilité d'application in			Revendications Revendications	1-48			
								•	

VIII. Observations relatives à la demande internationale

2. Citations et explications voir feuille séparée

Les observations suivantes sont faites au sujet de la clarté des revendications, de la description et des dessins et de la question de savoir si les revendications se fondent entièrement sur la description : voir feuille séparée

Concernant le point l

A la revendication 1 et dans son fondement page 5, la définition des composés B3 de formule (IV) a été modifiée comme suit : l'expression "les radicaux Rc à Rg et Rc' à Rg' " remplace l'expression "les radicaux Re à Rg et Re' à Rg' ", introduisant ainsi l'enseignement selon lequel les radicaux Rc, Rc', Re et Re' peuvent être choisis parmi l'hydrogène, et les radicaux alkyles linéaires, etc.. Or la description et le jeu de revendication tels que déposés ne contiennent pas ces informations quant aux définitions des radicaux Rc, Rc', Re et Re'. La description ne décrit que des composés spécifiques B3 (voir revendication 9 d'origine) ou décrit seulement que Rc, Rd peuvent former des radicaux précis avec Re, Rf et Rg, idem pour Rc' et Rd' avec Re', Rf' et Rg' (voir revendication 1 d'origine). Ainsi la revendication 1 et la page 5 de la description telles que envoyées le 07-05-01 contiennent des enseignements qui s'étendent au delà de la demande telle que déposée et ne sont pas acceptables (Art. 34(2)(b) PCT).

Les autres modifications sont acceptables car elles satisfont aux conditions de l'Art. 34(2)(b) PCT.

Ainsi le présent REPI est se base sur la revendication 1 telle qu'envoyée le 07-05-01 mais comme si elle ne contenait pas la modification inacceptable décrite ci-dessus, et les revendications 2-48 telles qu'envoyées le 07-05-01.

Concernant le point V

Il est fait référence aux documents suivants:

D1: J. Mol. Catal. (1994), 88(2), 141-50.

D2: BG 60 319 A cité dans la demande

D3: BG 51 624 A

D4: WO 97 17380 A

D5: Organometallics (1986), 5(11), 2356-9.

D6: J. Mol. Catal. (1995), 103,95-103.

Le D6 n'a pas été cité dans le rapport de recherche international. Une copie de ce document est jointe en annexe.

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

La présente demande concerne un système catalytique comprenant un ligand (A) de formule (I) et au moins un composé (B) du nickel choisi parmi les complexes de formules (II), (III) et (IV) (revendications 1-11), un procédé de polymérisation d'oléfine utilisant ce système catalytique (revendications 12-48).

Nouveauté

Le document D1 décrit une solution (= système) d'un ligand A et d'un composé de nickel Ni^o(COD)₂ (= composé B) mais qui comprend en outre une phosphine alors que le système de la présente demande est constitué seulement de (A) et de (B). Ainsi au vu du contenu du document D1, l'objet des revendications de système 1-11 est nouveau.

Le procédé de polymérisation décrit dans D1 ne met pas en jeu une composition constitué de (A) et (B), mais nécessite la présence d'un complexe issu de la réaction de (A) et (B) en présence d'une phosphine. Ainsi au vu du contenu du document D1, l'objet des revendications de procédé 12-48 est nouveau.

2. L'IPEA remercie le demandeur de sa coopération pour lui avoir envoyé une traduction du document D2.

Le document D2, comme le document D1, décrit des solutions contenant le ligand (A), le complexe (B) et une phosphine. De même que dans le procédé du document D1, le procédé de polymérisation décrit dans D2 ne met pas en jeu une composition constituée de (A) et (B), mais nécessite la présence d'un complexe issu de la réaction de (A) et (B) en présence d'une phosphine.

Ainsi le contenu de document D2 n'affecte pas la nouveauté de l'objet de la présente demande.

- 3. Lors de l'entrée de la présente demande en phase régionale, une traduction du document D3 sera nécessaire.
- 4. Les atomes chélatant du ligand du système catalytique de D4 sont des atomes d'azote, alors que dans le présente procédé, il s'agit de O ou S associé à As, P ou Sb.
- 5. Le document D5 décrit des ligands possédant un seul site chélatant, alors que le ligand du système catalytique de la présente demande en comprend deux.

6. Le contenu de D6 étant similaires au contenu de D1, les mêmes conclusions peuvent en être tirées

7. Bilan

Au vu de ce qui précède, l'objet des revendications 1-48 est nouveau (Art. 33(2) PCT).

Néanmoins une traduction du document D3 sera nécessaire dans la phase Régionale Européenne afin de pouvoir juger de la nouveauté de manière définitive.

Activité Inventive

Les documents D1 et D2 qui sont considérés tous deux comme art antérieur le plus proche décrivent des procédés de polymérisation des oléfines mettant en jeu comme catalyseur le complexe issu de la réaction du ligand (A) sur le complexe (B) en présence d'une phosphine.

Au vu du contenu de ces documents, le problème que se propose de résoudre la présente demande est de fournir un nouveau procédé de polymérisation des oléfines.

La solution consiste en l'utilisation d'un catalyseur fabriqué in situ à partir de (A) et (B) seulement.

Les procédés de l'art antérieur nécessitent la présence d'un complexe particulier obtenu à partir de (A) et (B) en présence d'une phosphine. Ce complexe qui contient parmi ces ligands des phosphines est isolé et nécessite en général la présence d'un accepteur de phosphine lorsqu'il est utilisé comme catalyseur.

Comme aucun des documents de l'art antérieur ne donne des indications relatives à la modification des procédés de D1 et D2 afin d'utiliser un catalyseur produit in situ. l'objet des présentes revendications impliquent une activité inventive (Art. 33(3) PCT).

Concernant le point VIII

l'IPEA maintient que dans la revendication 1, la définition de R est insuffisante 1. (Art. 5 et 6 PCT) puisqu'il apparaît d'après le document D1, page 145, paragraphe 3.1, lignes 3-9 que tous les ligands de type I ne peuvent réagir avec le composés de nickel. Ce point devrait être clarifier et si nécessaire, la définition de R devrait être restreinte à des formes préférées pour lesquelles l'invention est efficace puisque l'invention doit

être définie de manière claire et complète pour que l'homme de métier <u>puisse</u> l'exécuter.

- 2. Une disconcordance apparaît entre l'objet de la revendication 12 et son fondement dans la description page 10, lignes 9-12. La description précise que la réaction a lieu dans un milieu diluant, alors que la revendication ne contient pas cette caractéristique, rendant ainsi l'objet de la revendication obscure (Art. 6 PCT). Par ailleurs si la présence d'un diluant représente un élément nécessaire à la polymérisation, la revendication devrait contenir cette caractérisque essentielle pour que l'homme de métier puisse exécuter l'invention (Art. 5 PCT).
- 3. L'exemple 2 n'est pas clair, car d'après les concentrations données des solutions 3 et 4, le rapport molaire devrait être de l'ordre de 2 et non pas de 9.6 (solution 4 : 2,6 x 10 = 26; solution 3 : 2, 6 x 5 =13; 26/13 = 2). Ce point devrait être clarifié et éventuellement corrigé.

30

REVENDICATIONS

1 - Système catalytique caractérisé par le fait qu'il est constitué par :

(A) au moins un ligand représenté par la formule générale (I):

dans laquelle :

- E et E' représentent chacun indépendamment un atome d'oxygène ou de soufre ;

- X et X' représentent chacun indépendamment un atome de phosphore, d'arsenic ou d'antimoine;

les radicaux R¹ et R^{'1}, identiques ou différents, sont choisis parmi :

20 l'hydrogène ;

. les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques;

les radicaux aryle ;

les radicaux arylalkyle ;

25 . les radicaux alkylaryle ;

. les halogènes ;

le radical hydroxyle ;

les radicaux alkoxyde ;

. - C -OR', où R' représente un radical

hydrocarboné comprenant de 1 à 15 atomes de carbone ;

. -SO₃Y, où Y est choisi parmi Li, Na, NH₄+,
35 NR₄"+ (où R" représente un radical

hydrocarboné comprenant de 1 à 15 atomes de carbone);

- les radicaux R², R², R³, R³, R⁴ et R⁴, identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux alkyle, linéaires ramifiés ou cycliques, et les radicaux arylalkyle;
- R est un radical bivalent; et
- (B) au moins un composé du nickel choisi parmi :
- (B1) les complexes de nickel de degré d'oxydation 10 zéro, représentés par la formule générale (II) :

20

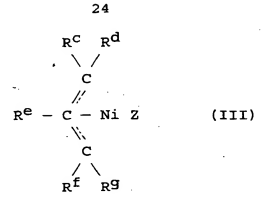
25

5

dans laquelle R^a et R^b représentent chacun indépendamment un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, pouvant posséder jusqu'à 8 atomes de carbone, R^a et R^b pouvant également former ensemble un groupement aliphatique divalent de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques comme seules insaturations carbone-carbone;

30

(B2) les nickels π -allyles, représentés par la formule générale (III) :



15

20

25

5

dans laquelle :

- les radicaux R^C, R^d, R^e, R^f, R^g, identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;
- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques ; et
- Z représente un halogène, un alcoxy ou un alcanoyloxyle;
- (B3) les composés de type bis-allyle nickel représentés par la formule générale (IV) :

10

15

20

dans laquelle :

- les radicaux R^c à R^g, et R^{c'} à R^{g'}, identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;
- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques ;
- un radical R^C ou R^d pouvant également former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques.
- 2 Système catalytique selon la revendication 1, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), E et E' sont séparés par des atomes intermédiaires liés entre eux par des liaisons covalentes ou de coordination.
- 3 Système catalytique selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), le nombre minimal d'atomes entre E et E' est de 3 à 40.
- 4 Système catalytique selon l'une des 30 revendications l à 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), R est choisi parmi :
 - les radicaux hydrocarbonés bivalents comprenant de 2 à 38 atomes de carbone ; et
 - le radical 1,1'-ferrocènylène éventuellement substitué.
- 5 Système catalytique selon l'une des revendications 1 à 4, caractérisé par le fait que le ligand de formule (I) comprend l'une des structures suivantes :

25

inerte des constituants (A) et (B) parmi les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges.

- 17 Procédé selon l'une des revendications 13 à 5 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel est constitué par un milieu organique.
 - 18 Procédé selon la revendications 13 à 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel comprend une phase aqueuse liquide continue, laquelle comprend plus de 30% en poids d'eau.
 - 19 Procédé selon la revendication 18, caractérisé par le fait que la phase aqueuse est la seule phase liquide.
- 20 Procédé selon la revendications 18, 15 caractérisé par le fait que le milieu comprend une phase organique liquide.
 - 21 Procédé selon l'une des revendications 17 et 20, caractérisé par le fait que l'on choisit le milieu ou la phase organique parmi :
- 20 les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges; et
 - dans la mesure où les conditions de polymérisation les conservent sous forme liquide, les α -oléfines, les diènes non conjugués et leurs mélanges.
 - 22 Procédé selon l'une des revendications 18 à 21, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent dispersant.
- 23 Procédé selon la revendication 22, 30 caractérisé par le fait que l'agent dispersant est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 24 Procédé selon la revendication 23, caractérisé par le fait que l'agent dispersant est présent, à raison de 0,01 à 5% en poids par rapport au poids d'eau.
- 25 Procédé selon l'une des revendications 18 à 24, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent émulsifiant.

- 26 Procédé selon la revendication 25, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
- 27 Procédé selon la revendication 26,
 5 caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est présent à raison de 0,01 à 5% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 28 Procédé selon l'une des revendications 25 à 27, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité supérieure à la concentration micellaire critique.
- 29 Procédé selon la revendication 28, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité suffisante pour que la polymérisation se déroule essentiellement dans les micelles.
- 30 Procédé selon l'une des revendications 25 à 15 29, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
 - 31 Procédé selon la revendication 30, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
- 32 Procédé selon la revendication 31, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif présente une solubilité dans l'eau inférieure à 1 x 10⁻³ mole par litre à 20°C.
- 33 Procédé selon l'une des revendications 31 et 25 32, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
 - 34 Procédé selon l'une des revendications 31 à 33, caractérisé par le fait que le rapport de la masse d'agent émulsifiant sur celle de co-tensio-actif va de 0,5 à 2.
 - 35 Procédé selon l'une des revendications 13 à 34, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (A) dans le solvant inerte est comprise entre 0,1 micromole et 100 millimoles par litre de solution.
- 35 36 Procédé selon l'une des revendications 13 à 35, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (B) dans le solvant inerte est comprise entre 0,1 micromole et 200 millimoles par litre de solution.

- 37 Procédé selon l'une des revendications 13 à 36, caractérisé par le fait qu'il est réalisé sous atmosphère inerte.
- 38 Procédé selon l'une des revendications 13 à 5 37, caractérisé par le fait que dans une étape préliminaire, on met en contact les constituants (A) et (B) en solution dans leur solvant inerte, pendant une durée de 30 secondes à 10 minutes, avant leur introduction dans le milieu réactionnel, cette étape de précontact étant réalisée sous 10 atmosphère inerte, à une température comprise entre 0 et 100°C.
 - 39 Procédé selon la revendication 38, caractérisé par le fait que cette étape de précontact est réalisée à une température comprise entre 10 et 70°C.
- 15 40 Procédé selon l'une des revendications 13 à 37, caractérisé par le fait que les constituants (A) et (B) qui se trouvent en solution dans leur solvant inerte, sont introduits de façon séparée dans le milieu réactionnel, celui-ci étant maintenu à une température de 0 à 100°C.
- 20 41 Procédé selon la revendication 40, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel est maintenu à une température de 10 à 70°C.
- 42 Procédé selon l'une des revendications 13 à 41, caractérisé par le fait que l'on conduit 25 la (co)polymérisation à une température entre 25 et 200°C.
 - 43 Procédé selon l'une des revendications 13 à 42, caractérisé par le fait que l'on conduit la (co)polymérisation à une pression totale absolue de 1 à 100 bars.
- 44 Procédé selon l'une des revendications 13 à 43, caractérisé par le fait que l'on introduit la ou les oléfines, sous forme liquide ou gazeuse, destinées à être polymérisées, sous agitation suffisante du milieu de polymérisation.
- 45 Procédé selon l'une des revendications 13 à 44, caractérisé par le fait que les oléfines sont choisies parmi l'éthylène, les α -oléfines, les oléfines cycliques et les composés de formule :

$CH_2 = CH - (CH_2)_n - G -$

dans laquelle :

- n représente un nombre entier de 2 à 20 ; et
- G représente un radical choisi parmi :

 -OH ; CHOHCH₂OH ; OT ; -CF₃ ; -COOT ; -COOH ;

 -Si(OH)₃ ; -Si(OT)₃,

 T représentant un radical hydrocarboné comprenant de 1
 à 20 atomes de carbone.
- 10 46 Procédé selon l'une des revendications 13 à 44, caractérisé par le fait qu'au moins une oléfine est l'éthylène.
- 47 Procédé selon l'une des revendications 25 à 46, caractérisé par le fait que la polymérisation est 15 réalisée en présence d'un agent émulsifiant, menant alors à un latex, le cas échéant après une étape de filtration.
- 48 Procédé selon la revendication 47, caractérisé par le fait que le latex est un polyéthylène haute densité ou un polyéthylène moyenne densité ou un 20 polyéthylène basse densité.





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 7:

C07F 15/04, 9/535, B01J 31/18, C08F 4/26, 4/80,-10/00

A1

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/56744

(43) Date de publication internationale:28 septembre 2000 (28.09.00)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR00/00639

(22) Date de dépôt international:

16 mars 2000 (16.03.00)

(30) Données relatives à la priorité:

99/03463

19 mars 1999 (19.03.99)

FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): ATOFINA [FR/FR]; 4/8, cours Michelet, F-92080 Puteaux (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TOMOV, Atanas [FR/GB]; 3, Westfield Road, Croydon CR0 3RH (GB). SPITZ, Roger [FR/FR]; 30, rue Jean Broquin, F-69006 Lyon (FR). SAUDEMONT, Thierry [FR/FR]; 18, avenue Rauski, F-64110 Jurancon (FR).

(74) Mandataire: CHAILLOT, Geneviève; Cabinet Chaillot, 16/20, avenue de l'Agent Sarre, Boîte postale 74, F-92703 Colombes Cedex (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues.

(54) Title: METHOD FOR POLYMERISING OLEFINS IN THE PRESENCE OF NICKEL COMPLEXES AND CORRESPONDING CATALYTIC SYSTEM

(54) Titre: PROCEDE DE POLYMERISATION DES OLEFINES EN PRESENCE DE COMPLEXES DU NICKEL ET SYSTEME CATALYTIQUE CORRESPONDANT

(57) Abstract

The invention concerns a system consisting of (A) at least one ligand of general formula (I) and (B) at least a nickel compound selected among nickel complexes with zero oxidation level; n-allyl nickels; and bis-allyl type nickel compounds (I) wherein E, E' = O, S; X, X' = P, As, Sb; R^1 , R^{11} = H, alkyl, aryl, arylalkyl, alkylaryl, halogen, OH, alkoxide (A), with $R' = C_1 - C_{15}$ hydrocarbon radical; $-SO_3Y$ with Y = Li, Na, NH_4^+ , NR''_4^+ ($R'' = C_1 - C_{15}$ hydrocarbon radical); R^2 , R^{12} , R^3 , R^{13} , R^4 and R^{14} = alkyl, arylalkyl; and R^4 = divalent radical.

(57) Abrégé

Ce système est constitué par (A) au moins un ligand (I) et (B) au moins un composé de nickel choisi parmi les complexes du nickel de degré d'oxydation zéro; les nickels II-allyles; et les composés de type bis-allyle nickel. Dans la formule (I) E, E' = 0, S, X, X' = P, As, Sb; R¹; R'¹ = H, alkyle, aryle, arylalkyle, alkylaryle, halogène, OH, alcoxyde (A), avec R' = radical hydrocarboné en C₁-C₁₅; -SO₃Y avec Y = Li, Na, NH₄+, NR''₄+ (R'' = radical hydrocarboné en C₁-C₁₅); R², R'², R'³, R'⁴ et R'⁴ = alkyle, arylalkyle; et R = radical bivalent.

15

20

25

30

35

PROCÉDÉ DE POLYMÉRISATION DES OLÉFINES EN PRÉSENCE DE COMPLEXES DU NICKEL ET SYSTÈME CATALYTIQUE CORRESPONDANT.

La présente invention concerne la polymérisation des oléfines en présence d'un complexe bimétallique du nickel formé in situ.

Les polymères de l'éthylène et autres oléfines ont un attrait commercial important. Les applications de ces polymères sont extrêmement nombreuses, allant des produits de bas poids moléculaires pour les lubrifiants et les graisses, aux produits de plus hauts poids moléculaires pour la fabrication de fibres, de films, d'objets moulés, d'élastomères, etc. Dans la plupart des cas, les polymères sont obtenus par polymérisation catalytique des oléfines au moyen d'un composé à base d'un métal de transition. La nature de ce composé a une très forte influence sur les propriétés du polymère, son coût, sa pureté. Etant donné l'importance des polyoléfines, il y a un besoin permanent d'améliorer les systèmes catalytiques et d'en proposer de nouveaux.

Il existe une variété de catalyseurs homogènes ou hétérogènes de polymérisation ou de copolymérisation de l'éthylène. Parmi les familles les plus connues, on peut citer par exemple les catalyseurs de type "Ziegler" faisant intervenir des complexes organométalliques des métaux des groupes III et IV ou les catalyseurs de type "Philipps" faisant intervenir des complexes du chrome. Mais il existe également des catalyseurs à base de nickel utilisés en particulier depuis de nombreuses années pour la production d' α -oléfines. Certains systèmes possèdent en plus une certaine tolérance envers les milieux polaires.

Parmi les nombreux systèmes catalytiques exposés dans la littérature, il a été décrit par exemple l'association entre un complexe de nickel, tel que le bis-1,5-cyclooctadiène, avec des dérivés de l'acide benzoïque comme l'acide 2-mercaptobenzoïque ou l'acide 3,5-diaminobenzoïque (US-A-3 637 636) ou avec des ligands organophosphorés tertiaires chélatants (US-A-3 635 937,

US-A-3 647 914) ou encore avec les acides glycoliques, thioglycoliques ou thiolactiques (US-A-3 661 803). Dans US-A-3 686 159 est décrite l'utilisation d'un complexe de nickel au degré zéro, comme de nouveau le bis-1,5-cyclooctadiène, avec un ligand ylide phosphoré. Les inventions ci-dessus ont en commun la formation in situ dans le milieu de polymérisation de l'espèce active.

D'autres méthodes, comme dans le brevet américain US-A-4 716 205 ou le brevet bulgare BG 60319, revendiquent des systèmes catalytiques du nickel qui peuvent être isolés, mais il est nécessaire d'introduire dans le milieu de polymérisation un composé accepteur capable d'extraire un des ligands du complexe du nickel pour le rendre actif. La technique in situ ne permet pas d'isoler le système catalytique de manière à identifier précisément sa structure mais la démarche a le mérite d'être simple et elle limite les manipulations des catalyseurs, qui est source de pollution.

La présente invention se rapporte à l'utilisation de nouveaux ligands qui, utilisés in situ avec un complexe de nickel au degré zéro en présence d'au moins une oléfine, comme l'éthylène ou un mélange d'éthylène avec une ou plusieurs autres oléfines, permettent d'obtenir une polyoléfine comme le polyéthylène ou un copolymère de l'éthylène, de haute masse, avec une très forte activité même en présence d'un milieu polaire.

La présente invention a donc d'abord pour objet un système catalytique caractérisé par le fait qu'il est constitué par :

30 (A) au moins un ligand pouvant être représenté par la formule générale (I) :

30

35

3

dans laquelle :

- E et E' représentent chacun indépendamment un atome d'oxygène ou de soufre ;

- X et X' représentent chacun indépendamment un atome de phosphore, d'arsenic ou d'antimoine;
- les radicaux R¹ et R^{'1}, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi :

15 . l'hydrogène;

- . les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques;
- . les radicaux aryle ;
- . les radicaux arylalkyle ;
- 20 . les radicaux alkylaryle ;
 - . les halogènes ;
 - . le radical hydroxyle ;
 - . les radicaux alkoxyde ;
- . C -OR', où R' représente un radical

 O

hydrocarboné pouvant comprendre de 1 à 15 atomes de carbone ;

- -SO $_3$ Y, où Y est choisi parmi Li, Na, NH $_4$ ⁺, NR $_4$ " + (où R" représente un radical hydrocarboné pouvant comprendre de 1 à 15 atomes de carbone);
- les radicaux R², R², R³, R³, R⁴ et R⁴, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, et les radicaux arylalkyle; et
- R est un radical bivalent ; et

au moins un composé du nickel choisi parmi : (B)

> (B1) les complexes de nickel de degré d'oxydation zéro, pouvant être représentés par la formule générale (II) :

$$\begin{bmatrix}
R^{a} \\
CH \\
\parallel \\
CH
\end{bmatrix}$$
Ni (II)

dans laquelle R^a et R^b représentent chacun . 15 indépendamment un atome d'hydrogène, radical alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, pouvant posséder jusqu'à 8 atomes de carbone, R^a et R^b pouvant 20 former ensemble un groupement aliphatique divalent de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques comme seules insaturations carbonecarbone ;

> (B2) les nickels π-allyles, pouvant être représentés par la formule générale (III) :

$$R^{C} R^{d}$$

$$C$$

$$R^{e} - C - Ni Z \qquad (III)$$

$$C$$

$$R^{f} R^{g}$$

$$dans laquelle :$$

dans laquelle :

les radicaux R^C, R^d, R^e, R^f, R^g pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi

PCT/FR00/00639

5.

10

15

20

25

35

l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;

- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone, de préférence de 2 à 5 atomes de carbone, et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques; et
- Z représente un halogène, de préférence un atome de chlore ou de brome, un alcoxy ou un alcanoyloxyle, ces derniers pouvant notamment posséder de 1 à 10 atomes de carbone;
- (B3) les composés de type bis-allyle nickel pouvant être représentés par la formule générale (IV) :

$$R^{C} R^{d} R^{d'} R^{C'}$$

$$C C$$

$$R^{e} - C \longrightarrow Ni \longrightarrow C - R^{e'} \qquad (IV)$$

$$C C$$

$$R^{f} R^{g} R^{g'} R^{f'}$$

30 dans laquelle :

- les radicaux R^e à R^g, et R^{e'} à R^{g'}, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;

10

15

les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;

- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone, de préférence de 2 à 5 atomes de carbone, et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques;

- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone, de préférence de 2 à 5 atomes de carbone, et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques.

Dans la formule (I), de préférence, E et E'sont séparés par des atomes intermédiaires liés entre eux par des liaisons covalentes ou de coordination ; de préférence encore, le nombre minimal d'atomes entre E et E' dans la 20 formule (I) est de 3 à 40. Par nombre minimal d'atomes entre E et E', on entend le nombre minimal d'atomes que l'on rencontre dans la molécule lorsque l'on passe de l'atome E à l'atome E' en suivant les liaisons atome par atome. A titre d'exemple, si le ligand comprend la structure :

dans laquelle Ph représente un radical phényle,

le nombre minimal d'atomes entre les atomes d'oxygène est de 35 6, car il n'est pas possible de rencontrer moins de 6 atomes lorsque l'on passe du premier au second oxygène.

Par ailleurs, dans la $\mbox{ formule (I), R est choisi}$ notamment parmi :

les radicaux hydrocarbonés bivalents comprenant, par exemple, de 2 à 38 atomes de carbone, comme les radicaux alkylène, alcénylène, arylène, cycloalkylène, bicycloalkylène, alkylarylène; et

le radical 1,1'-ferrocènylène éventuellement substitué, par exemple par un ou deux radicaux monovalents comme -C-O-R' ou -SO₃Y, R' et Y ayant les significations déjà

données.

5

A titre d'exemples, le ligand de formule (I) peut être l'un de ceux comprenant les structures suivantes :

où R représente un radical 5,6-bicyclo[2.2.1]heptène-2; $-(CH_2)_4$ - ou $-(CH_2)_8$ -;

où R représente un radical 5,6-bicyclo[2.2.1]-heptène-2 ; ou -(CH $_2$) $_8-$;

8

10 où $1,1'-F_C$ représente un radical-1,1'-ferrocènylène ; et

où les R^1 représentent H ou Ph ou SO_3Na ou $-C-O-CH_3$.

Le radical 5,6-bicyclo[2.2.1]heptène-2 peut être 25 représenté par :

A titre d'exemples de composés du nickel (B_1) , première famille citée de composés de nickel oléfiniques utilisables comme précurseurs catalytiques, on peut citer :

- 30 . le bis(1,5-cyclooctadiène)nickel(O);
 - . le bis(cyclooctatétraène)nickel(O); et
 - . le bis(1,3,7-octatriène)nickel(0).

Les nickel π-allyles (B2) sont une autre famille de composés de nickel oléfiniques utilisables comme 35 précurseurs catalytiques. Dans ces composés, l'entité nickel est liée à un groupe π-allyle caractérisé par la

délocalisation de la contribution électronique du groupe n-allyle sur trois atomes de carbone contigus.

Dans les composés de nickel (B2), ainsi que dans les composés de type bis-allyle nickel (B3) - constituant la troisième famille des composés de nickel oléfiniques utilisables comme précurseurs catalytiques, un groupement π-allyle possède généralement de 3 à 12 atomes de carbone ne possédant pas d'autres insaturations aliphatiques, sauf s'il contient un cycle fermé.

- 10 A titre d'exemples de composés du nickel (B2), on peut citer :
 - . le chlorure de π -allyl nickel ;
 - . le bromure de π -allyl nickel ;
 - . le chlorure de π-crotyl nickel ;
- 15 . le chlorure de π-méthylallyl nickel ;
 - . le chlorure de π-éthylallyl nickel ;
 - . le bromure de π-cyclopentylallyl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclooctényl nickel;
 - . le chlorure de π-cyclooctadiényl nickel ;
- 20 . le bromure de π -cynnamyl nickel ;
 - . le chlorure de π-phénylallyl nickel ;
 - . le bromure de π-cyclohexényl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclododécényl nickel;
 - . le chlorure de π-cyclododécatriényl nickel ;
- 25 . l'acétate de π-allyl nickel ;
 - . le propionate de π-méthylallyl nickel
 - . l'octoate de π-cyclooctényl nickel;
 - . le méthoxylate de π-cyclooctényl nickel ; et
 - . l'éthoxylate de π -allyl nickel.
- Bien que les halogénures (B2) ci-dessus existent probablement indépendamment sous la forme de dimères, pour la clarté de la présente description, ils sont cités sous la forme d'espèces monomériques.

A titre d'exemples de composés du nickel (B3), on 35 peut citer :

- . le nickel bis- π -allylique ;
- . le nickel bis-π-méthallylique ;
- . le nickel bis-π-cynnamyle ;

10

. le nickel bis-π-octadiényle ;

30

35

- . le nickel bis-π-cyclohexényle ;
- . le nickel π -allyl- π -méthallylique ; et
- . le nickel bis-π-cyclooctatriényle.

De préférence, les composants (A) et (B) sont présents dans des quantités telles que le rapport molaire nickel sur ligand(s) est compris entre 1 et 100, de façon davantage préférée, entre 2 et 50.

La présente invention a également pour objet un procédé de polymérisation d'au moins une oléfine en présence d'un système catalytique tel que défini ci-dessus, dans un milieu diluant.

Conformément à un mode de réalisation particulièrement préféré du procédé selon l'invention,

- dans une première étape, on introduit dans un réacteur, séparément ou simultanément, chacun des constituants
 (A) et (B) se trouvant en solution dans un solvant inerte, ainsi que le milieu réactionnel; et
- dans une seconde étape, on introduit le ou les oléfines, la (co)polymérisation ayant lieu à une température comprise entre 0 et 300°C, de préférence entre 25 et 250°C, et à une pression totale absolue allant de 1 à 200 bars, de préférence de 1 à 100 bars.

Comme indiqué ci-dessus, on introduit les 25 constituants (A) et (B) dans un rapport molaire nickel sur ligand(s) de préférence compris entre 1 et 100, de façon davantage préférée entre 2 et 50.

Le solvant inerte dans lequel se trouvent les constituants (A) et (B) pour la première étape est un solvant compatible avec les opérations à mener. A titre d'exemples de tels solvants, on peut citer tous ceux compatibles avec la polymérisation des oléfines par une catalyse organométallique, en particulier les hydrocarbures aliphatiques saturés, alicycliques saturés, aromatiques, comme l'isobutane, le butane, le pentane, l'hexane, l'heptane, l'isododécane, le cyclohexane, le cycloheptane, le méthylcyclohexane, le toluène,

10

25

l'orthoxylène, le paraxylène et tout mélange des composés ci-dessus.

Les solvants inertes de chacun des constituants (A) et (B) peuvent être identiques ou différents.

Le milieu réactionnel du procédé selon l'invention peut être constitué par un milieu organique, ou bien il peut comprendre une phase aqueuse liquide continue, laquelle comprend plus de 30% en poids d'eau. Dans ce dernier cas, la phase aqueuse peut être la seule phase liquide du milieu réactionnel (excepté les solutions des constituants (A) et (B)). Egalement dans ce cas, le milieu peut comprendre une phase organique liquide.

La concentration du constituant (A) dans le solvant inerte est comprise de préférence 0,1 micromole et 100 millimoles par litre de solution ; et 15 la concentration du constituant (B) dans le solvant inerte préférence entre est comprise de 0,1 micromole 200 millimoles par litre de solution.

Le procédé selon l'invention est, d'une manière 20 générale réalisé sous atmosphère inerte.

Dans une étape préliminaire, on peut mettre en contact les constituants (A) et (B) en solution dans leur solvant inerte, pendant une durée de 30 secondes à 15 minutes, de préférence de 30 secondes à 10 minutes, avant leur introduction dans le milieu réactionnel, cette étape de précontact étant réalisée également sous atmosphère inerte, à une température comprise entre 0 et 100°C, en particulier entre 10 et 70°C.

Les constituants (A) et (B) qui se trouvent en 30 solution dans leur solvant inerte, peuvent également être introduits de façon séparée sans ordre préférentiel dans le milieu réactionnel, celui-ci étant maintenu à une température de 0 à 100°C, en particulier de 10 à 70°C.

On peut choisir le milieu de polymérisation 35 (milieu organique) ou la phase organique d'un milieu de polymérisation comprenant une phase aqueuse liquide parmi :

les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures

5

10

12

aromatiques et leurs mélanges, en particulier parmi butane, le l'isobutane, le pentane, l'hexane, l'heptane, l'isododécane, le cyclohexane, cycloheptane, méthylcyclohexane, le le méthylcycloheptane, le toluène, l'orthoxylène, le paraxylène et tout mélange de ces composés ; et

- dans la mesure où les conditions de polymérisation les conservent sous forme liquide, les α-oléfines, telles que le propylène, le butène, l'hexène ou le 4-méthyl pentène-1, les diènes non conjugués, tels que le 1,9-décadiène, le 1,5-hexadiène, le 1,13-tétradécadiène, le biscyclo(2,2,1)-hepta-2,5-diène, et leurs mélanges.

Ce milieu organique pourrait également être choisi parmi les alcools, étant par exemple un monoalcool ou un diol, comprenant par exemple 5 à 20 atomes de carbone; les éthers comprenant par exemple 3 à 15 atomes de carbone, comme par exemple le tétrahydrofuranne ou le dioxanne; et les esters comprenant par exemple de 2 à 15 atomes de carbone, comme par exemple l'acétate d'éthyle ou de butyle ou de vinyle, ou l'acrylate de méthyle.

Dans le cas où le milieu de polymérisation comprend une phase aqueuse, au cours de la polymérisation, le milieu de polymérisation comprend ladite phase aqueuse liquide, une phase solide constituée par le polymère solide issu de la polymérisation, et comprend également, suivant l'état physique de l'oléfine à polymériser, au moins une autre phase gazeuse et/ou une autre phase liquide. Si une oléfine à polymériser est liquide dans les conditions de température et de pression de la polymérisation, cette oléfine pourra faire partie d'une phase organique liquide distincte de la phase aqueuse liquide. Un telle phase organique liquide peut également comprendre un solvant organique, tel que ceux indiqués ci-dessus, de ladite oléfine.

Les constituants de l'éventuelle phase organique liquide sont suffisamment insolubles dans l'eau pour que, compte tenu de sa quantité mise en jeu, la phase aqueuse contienne toujours plus de 30 % d'eau.

Pour le cas ou le milieu de polymérisation comprend deux phases liquides distinctes, celle-ci peuvent par exemple être en présence de façon que la phase différente de la phase aqueuse représente 1 à 50 % du volume de la phase aqueuse.

La phase aqueuse peut comprendre au moins 40 %, voire au moins 50 %, voire au moins 60 %, voire au moins 70 %, voire au moins 80 % en poids d'eau.

La phase aqueuse peut comprendre sous forme solubilisée un composé organique pouvant être un alcool ou une cétone ou un diol tel qu'un glycol, par exemple l'éthylène glycol, ou le propane diol ou le butane diol. Ce composé organique peut avoir pour fonction d'augmenter la solubilité de l'oléfine à polymériser dans la phase aqueuse.

Le milieu de polymérisation est de préférence agité. L'agitation est de préférence suffisante pour répartir les différentes phases de façon uniforme dans le réacteur.

Au moins un agent dispersant peut être ajouté au 20 milieu de polymérisation. Un tel agent dispersant peut en particulier être utilisé lorsque la milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide, auquel cas il aide à la dispersion de ladite phase organique liquide sous forme de gouttelettes entourées par la phase aqueuse continue.

Dans ce cas, les constituants (A) et (B) ayant été principalement solubilisés dans la phase organique liquide, la polymérisation se déroule principalement dans les gouttelettes, ces dernières présentant généralement un diamètre moyen compris entre 100 µm et 3 millimètres.

L'agent dispersant peut être l'un de ceux connus pour avoir cette fonction, comme par exemple un alcool polyvinylique, la méthycellulose, une gélatine, le kaolin, le sulfate de baryum, l'hydroxyapatite, le silicate de magnésium, le phosphate tricalcite, ou une combinaison de plusieurs de ces agents dispersants.

L'agent dispersant peut être introduit dans le milieu de polymérisation jusqu'à 10 % en poids par rapport

14

d'eau utilisé et de préférence de 0,01 % à 5 % en poids par rapport au poids d'eau utilisé.

Au moins un agent émulsifiant peut être ajouté au milieu polymérisation. L'usage d'un tel agent émulsifiant est en particulier recommandé lorsque l'on souhaite que la polymérisation mène à un latex, c'est-à-dire à un ensemble de particules de polymère présentant un diamètre moyen en nombre inférieur à 1 micromètre, lesdites particules étant dispersées dans la phase aqueuse. Lorsqu'un émulsifiant est utilisé, il n'est généralement nécessaire que le milieu de polymérisation contienne un agent dispersant.

10

15

20

25

A titre d'agent émulsifiant, on peut utiliser l'un quelconque des agents tensio-actifs connus qu'il soient anioniques, non-anioniques ou même cationiques. particulier, on peut choisir l'agent émulsifiant parmi les anioniques tels que les sels de sodium ou de potassium d'acides gras, notamment le laurate de sodium, le stéarate de sodium, le palmitate de sodium, l'oléate de sodium, les sulfates mixtes de sodium ou de potassium et d'alcool gras, notamment le laurysulfate de sodium, les sels de sodium ou de potassium d'esters sulfosucciniques, les sels de sodium ou de potassium des acides alkylarylsulfoniques, notamment le dodécylbenzène sulfonate de sodium, et les sels de sodium ou de potassium de monosulfonates de monoglycérides gras, ou encore parmi les tensio-actifs non ioniques tels que les produits de réaction entre l'oxyde d'éthylène et les alkylphénols. On peut bien entendu utiliser des mélanges de tels agents tensio-actifs.

L'agent émulsifiant peut être introduit dans le milieu de polymérisation jusqu'à 10 % en poids par rapport au poids d'eau, et de préférence de 0,01 % à 5 % en poids par rapport au poids d'eau.

Dans un tel procédé comprenant un agent émulsifiant et une phase organique liquide, les constituants (A) et (B) ayant été principalement solubilisés dans ladite phase organique liquide, l'agent émulsifiant étant en quantité supérieure à la concentration micellaire critique,

15

la polymérisation se déroule dans les gouttelettes de phase organique liquide, lesquelles présentent généralement un diamètre moyen compris entre 1 μm et 1000 μm , et dans les micelles lesquelles présentent généralement un diamètre moyen compris entre 1 nanomètre et 100 nanomètres. Un tel procédé est similaire au procédé dit de "polymérisation radicalaire en émulsion" sauf qu'il n'est pas radicalaire. Lorsque dans un tel procédé, on augmente la concentration en agent émulsifiant, on augmente l'importance relative de la polymérisation se déroulant dans les micelles et l'on favorise la formation d'un latex en fin de polymérisation. Dans ce cas de la présence d'une phase organique liquide, lorsque la quantité d'agent émulsifiant est telle que toute la phase organique liquide est présente dans les micelles, le procédé est similaire au procédé dit de "polymérisation radicalaire en microémulsion" sauf que la polymérisation n'est pas radicalaire.

15

le cas où le milieu de polymérisation comprend une base organique liquide et un agent émulsifiant, 20 il est possible d'ajouter au milieu un co-tensio-actif comme le fait pour les procédés de polymérisation miniémulsion. Un tel co-tensio-actif présente généralement une solubilité dans l'eau inférieure à 1 x 10⁻³ mole par litre à 20°C. Un tel co-tensio-actif peut, par exemple, être l'hexadécane ou l'alcool cétylique. 25 Il peut être présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau et de préférence le rapport de la masse d'agent émulsifiant sur celle de co-tensio-actif va de 0,5 à 2. La présence de ce co-tensio-actif permet, grâce également à un cisaillement suffisant du milieu, l'obtention de gouttelettes de phase 30 organique liquide inférieures à 1 µm et favorise formation d'un latex en fin de polymérisation. Le cisaillement suffisant peut par exemple être obtenu par ultrasons ou par un homogénéisateur (comme un appareil du type ultraturax ou diax 600 de la société Heidolph). Une obtenue la taille caractéristique (<1 \u03c4mm) fois des qouttelettes, l'agitation peut être poursuivie avec un

16

cisaillement moins vigoureux, du type des cisaillements utilisés pour les procédés de polymérisation en suspension.

Pour le cas où un solvant organique a été utilisé celui-ci peut, si cela est souhaité, être éliminé par 5 évaporation.

Le procédé selon l'invention mène à des particules de polymère dont le diamètre peut aller de 10 nanomètres à 5 millimètres.

Pour le cas où la polymérisation comprend un agent émulsifiant, un latex est obtenu. A l'issue de la polymérisation réalisée en présence d'un agent émulsifiant, le latex contient éventuellement des particules ayant tendance à décanter et il peut être souhaité de procéder à une séparation, par exemple par filtration de façon à éliminer ces particules ne faisant pas partie du latex.

Les conditions de polymérisation, à savoir quantité des ingrédients dans le milieu de polymérisation et degré de conversion de monomère en polymère, peuvent être adaptées de façon que le latex présente un taux de solide allant de 0,1 à 50% en poids.

20

25

L'oléfine destinée à être polymérisée est introduite sous agitation suffisante du milieu de polymérisation, par exemple une agitation allant de 10 à 10 000 révolutions par minute. L'oléfine peut être introduite sous forme liquide ou gazeuse, suivant son état physique.

Les températures et pressions de polymérisation ont été indiquées ci-dessus.

Pour le cas où seul l'éthylène est polymérisé, un homopolyéthylène haute densité est obtenu. La polymérisation de l'éthylène avec au moins une autre oléfine que l'éthylène mène à l'obtention d'un polymère de l'éthylène de plus faible densité que l'homopolyéthylène haute densité précédemment évoqué. Suivant la quantité et la nature du ou des comonomère(s) de l'éthylène, il est donc possible d'obtenir un polymère de l'éthylène haute densité (polyéthylène haute densité), ou un polymère de l'éthylène moyenne densité (polyéthylène moyenne densité) voire, à fort

17

taux de comonomère, un polymère de l'éthylène basse densité (polyéthylène basse densité).

Comme cela est d'usage pour les polymères de l'éthylène, on entend par "haute densité" le fait que la densité soit supérieure à 0,940, par moyenne densité le fait que la densité aille de 0,925 à 0,940 et par basse densité le fait que la densité soit inférieure à 0,925.

La polymérisation peut donc mener à un latex d'au moins une oléfine, c'est-à-dire à un polymère comprenant des unités polymérisées d'au moins une oléfine, le cas échéant avec d'autres unités de monomère polymérisé. En particulier, si au moins une oléfine est l'éthylène, un latex d'un polymère de l'éthylène peut être obtenu.

Le procédé selon l'invention peut donc mener à un 15 latex d'un polymère de l'éthylène haute densité ou à un latex d'un polymère de l'éthylène moyenne densité, voire d'un polymère de l'éthylène basse densité.

Dans le cadre de la présente demande, le terme polymère doit être pris dans son sens général, de sorte qu'il recouvre les homopolymères copolymères, interpolymères et mélanges de polymères. Le terme polymérisation doit également être pris dans un sens général équivalent.

20

L'ensemble des oléfines comprend celui des α-oléfines. Comme oléfines, on peut citer l'éthylène, le 25 propylène, le cyclopentène, le 1-hexène, le 3-méthyl-1-pentène, le 4-méthyl-1-pentène, le 1,4-hexadiène, le 1,9-décadiène, le 1-octène, le 1-décène, et les oléfines cycliques comme le cyclohexène. L'ensemble des oléfines inclut également les composés de formule CH₂=CH-(CH₂)_n-G dans laquelle n représente un nombre entier allant de 2 à 20, et G représente un radical pouvant être choisi dans la liste suivante :

-OH, -CHOHCH₂OH, -OT, -CF₃, -COOT, -COOH, -Si(OH)₃, -Si(OT)₃, T représentant un radical hydrocarboné comprenant de 1 à 20 atomes de carbone. On mentionne en particulier les cas où au moins une oléfine est l'éthylène.

30

Le procédé selon l'invention peut être mené en discontinu (batch en anglais), en semi continu ou en continu.

Les Exemples suivants illustrent la présente 5 invention sans toutefois en limiter la portée. Dans ces exemples, on a utilisé les abréviations suivantes :

- Masse moléculaire moyenne en poids : $\overline{\text{Mw}}$
- Polymolécularité (masse moléculaire moyenne en poids/masse moléculaire moyenne en nombre) : Mw/Mn.

10 EXEMPLE 1 : Polymérisation de l'éthylène

Dans un tube de Schlenck de 200 ml, sous atmosphère d'azote, on place 42 ml de toluène et 67 mg du ligand exo,endo-2,3-bis[2-méthoxycarbonyl-2-(triphényl-phosphoranylidène)acétyl]bicyclo(2,2,1)heptène-5, soit une concentration de 1,9 µmole/ml (Solution 1).

Dans un second tube de Schlenck de 200 ml, on place 41,2 ml de toluène et 56 mg de bis (1,5-cyclo-octadiényl)nickel, soit une concentration de 4,9 μ moles/ml (Solution 2).

- Dans un réacteur métallique de 1 litre, muni d'une agitation, on introduit à température ambiante, successivement, sous atmosphère d'azote et sous agitation de 250 tpm, 500 ml de toluène, 10 ml de Solution 2, et 5 ml de Solution 1, soit un rapport molaire nickel/ligand de 5.
- 25 Le milieu réactionnel est ensuite maintenu sous 1 bar d'azote et à 65°C pendant 10 minutes.

On introduit ensuite de l'éthylène de manière à avoir une pression absolue dans le réacteur de 5 bars. La pression est maintenue constante tout au long de la polymérisation grâce à une alimentation continue d'éthylène dans le réacteur.

Après une heure de polymérisation, on récupère 86 g de polyéthylène, soit une productivité de 8,8 \times 10 6 g de polymère/mole de ligand.

Le polyéthylène présente les caractéristiques suivantes :

19

- $\overline{Mw} = 35 600 \text{ g/mole}$;
- $\overline{Mw}/\overline{Mn} = 10,2$;

10

25

30

 Point de fusion (mesuré par DSC - Differential Scanning Calorimetry) = 129,4°C

5 EXEMPLE 2 : Polymérisation du propylène

Dans un tube de Schlenck de 200 ml, sous atmosphère d'azote, on place 51 ml de toluène et 86 mg du ligand exo, endo-2, 3-bis[2-méthoxycarbonyl-2-(triphényl-phosphoranylidène) acétyl]bicyclo(2,2,1)heptène-5, soit une concentration de 2,6 µmole/ml (Solution 3).

Dans un second tube de Schlenck de 200 ml, on place 37,1 ml de toluène et 101 mg de bis (1,5-cyclo-octadiényl)nickel, soit une concentration de 2,6 μ moles/ml (Solution 4).

Dans un réacteur métallique de 1 litre, muni d'une agitation, on introduit à température ambiante, successivement, sous atmosphère d'azote et sous agitation de 250 tpm, 500 ml de toluène, 10 ml de Solution 4, et 5 ml de Solution 3, soit un rapport molaire nickel/ligand de 9,6.

20 Le milieu réactionnel est ensuite maintenu sous 1 bar d'azote et à 65°C pendant 10 minutes.

On introduit ensuite du polypropylène de manière à avoir une pression absolue dans le réacteur de 5 bars. La pression est maintenue constante tout au long de la polymérisation grâce à une alimentation continue de polypropylène dans le réacteur.

Après une heure de polymérisation, on récupère une solution jaunâtre qui, après évaporation, fournit 1 g d'un polymère ayant l'aspect d'une graisse. La productivité est de 0.1×10^6 g de polymère/mole de ligand.

- $\overline{Mw} = 6 941 \text{ g/mole}$;
- $\bullet \quad \overline{Mw/Mn} = 4,5 ;$
- Le point de fusion (mesuré par DSC) est de 119°C.

15

20

EXEMPLE 3 : Copolymérisation de l'éthylène et du propylène

Dans un tube de Schlenck de 200 ml, sous atmosphère d'azote, on place 56,8 ml de toluène et 91 mg du ligand exo,endo-2,3-bis[2-méthoxycarbonyl-2-(triphényl-phosphoranylidène)acétyl]bicyclo(2,2,1)heptène-5, soit une concentration de 2,0 µmoles/ml (Solution 5).

Dans un second tube de Schlenck de 200 ml, on place 91,4 ml de toluène et 132 mg de bis (1,5-cyclo-octadiényl)nickel, soit une concentration de 5,3 µmoles/ml (Solution 6).

Dans un réacteur métallique de 1 litre, muni d'une agitation, on introduit à température ambiante, successivement, sous atmosphère d'azote et sous agitation de 250 tpm, 500 ml de toluène, 20 ml de Solution 6, et 5 ml de Solution 5, soit un rapport molaire nickel/ligand de 10,8. Le milieu réactionnel est ensuite maintenu sous 1 bar d'azote et à 65°C pendant 10 minutes.

On introduit ensuite un mélange gazeux 80/20 massique éthylène/propylène, de manière à avoir une pression absolue dans le réacteur de 5 bars. La pression est maintenue constante tout au long de la polymérisation grâce à une alimentation continue du mélange 80/20 massique éthylène-propylène dans le réacteur.

Après une heure de polymérisation, on récupère 25 92 g d'un polymère ayant l'aspect d'une graisse. La productivité est de 9,4 x 10⁶ g de polymère/mole de ligand.

- $\overline{Mw} = 4 \cdot 166 \text{ g/mole}$
- $\overline{Mw}/\overline{Mn} = 2.9$

L'infrarouge du produit indique une incorporation 30 du propylène qui ne dépasse pas 5%.

EXEMPLE 4: Copolymérisation de l'éthylène et du propylène en émulsion

Dans un tube de Schlenck de 2,5 l, on introduit 1,5 l d'eau permutée, dans laquelle on fait barboter de 35 l'azote pendant 24 h. On prélève 200 ml de cette eau que

21

l'on introduit dans un tube de Schlenck de 300 ml avec 6 g de laurylsulfate de sodium (SLS) et l'on fait barboter de l'azote pendant 2 h. On ajoute ensuite 3 ml d'hexadécane. Le contenu du deuxième tube de Schlenck est réintroduit dans le premier tube.

Dans un tube de Schlenck de 200 ml, on introduit exo, endo-2,3-bis[2-méthoxycarbonyl-35 du ligand 2(triphénylphosphoranylidène)acétyl]bicyclo(2,2,1)heptène-5 et 263 mg de bis (cis,cis-1,5-cyclooctadiène)nickel, sous 10 forme pulvérulente (soit un rapport molaire nickel/ligand de 22,2), puis 50 ml de toluène ; et l'on agite pendant 1 minute à température ambiante. Cette solution est additionnée à la phase aqueuse. Le tout est ensuite homogénéisé, toujours sous atmosphère d'azote, au moyen d'un 15 homogénéisateur ultraturax pendant 1 minute 1 500 révolutions par minute. La miniémulsion obtenue est introduite dans un réacteur métallique de 6 l muni d'une agitation mécanique et maintenu à 45°C.

Le réacteur est placé sous 2 bars d'un mélange 76/24 massique éthylène/propylène, et sa température est portée à 65°C avec une agitation de 400 révolutions par minute. Lorsque la température a atteint 65°C, la pression d'éthylène est portée à 20 bars et maintenue constante pendant 1 heure.

La température est ensuite abaissée à 20°C et le réacteur est dégazé progressivement en 20 minutes. On récupère 29,3 g de polymère sous la forme d'une dispersion qui sédimente lentement. Le point de fusion du produit récupéré est de 110°C.

35

REVENDICATIONS

- 1 Système catalytique caractérisé par le fait qu'il est constitué par :
- (A) au moins un ligand pouvant être représenté par la formule générale (I) :

dans laquelle :

- E et E' représentent chacun indépendamment un atome d'oxygène ou de soufre;
 - X et X' représentent chacun indépendamment un atome de phosphore, d'arsenic ou d'antimoine ;
 - les radicaux R¹ et R^{'1}, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi :
- 20 . l'hydrogène ;
 - . les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques;
 - . les radicaux aryle ;
 - . les radicaux arylalkyle ;
- 25 . les radicaux alkylaryle;
 - . les halogènes ;
 - . le radical hydroxyle ;
 - . les radicaux alkoxyde ;
- C -OR', où R' représente un radical

hydrocarboné pouvant comprendre de 1 à 15 atomes de carbone ;

 $-SO_3Y$, où Y est choisi parmi Li, Na, NH_4^+ , $NR_4^{"+}$ (où R" représente un radical

hydrocarboné pouvant comprendre de 1 à 15 atomes de carbone);

- les radicaux R², R², R³, R³, R⁴ et R⁴, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi les radicaux alkyle, linéaires ramifiés ou cycliques, et les radicaux arylalkyle;
- R est un radical bivalent ; et

5

25

30

- (B) au moins un composé du nickel choisi parmi :
- (B1) les complexes de nickel de degré d'oxydation 10 zéro, pouvant être représentés par la formule générale (II) :

$$\begin{bmatrix}
R^{a} \\
CH \\
\parallel \\
CH
\\
R^{b}
\end{bmatrix}_{2} Ni \qquad (II)$$

dans laquelle R^a et R^b représentent chacun indépendamment un atome d'hydrogène, ou un radical alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, pouvant posséder jusqu'à 8 atomes de carbone, R^a et R^b pouvant former ensemble un groupement aliphatique divalent de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques comme seules insaturations carbone-carbone;

(B2) les nickels π-allyles, pouvant être représentés par la formule générale (III) :

PCT/FR00/00639 WO 00/56744

$$R^{c} R^{d}$$

$$C$$

$$R^{e} - C - Ni Z \qquad (III)$$

$$C$$

$$R^{f} R^{g}$$

$$dans laquelle :$$

10 dans laquelle :

5

15

20

25

- les radicaux R^C, R^d, R^e, R^f, R^g pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle, ayant jusqu'à 8 atomes de carbone ;
- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus ;
- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques ; et
- Z représente un halogène, un alcoxy ou un alcanoyloxyle;
- (B3) les composés de type bis-allyle nickel pouvant être représentés par la formule générale (IV) :

$$R^{c} R^{d} R^{d'} R^{c'}$$

$$C C$$

$$R^{e} - C \longrightarrow Ni \longrightarrow C - R^{e'} \qquad (IV)$$

$$C C$$

$$R^{f} R^{g} R^{g'} R^{f'}$$

WO 00/56744

25

dans laquelle :

5

10

15

20

les radicaux R^e à R^g, et R^e à R^g, pouvant être identiques ou différents, sont choisis parmi l'hydrogène et les radicaux alkyle, linéaires, ramifiés ou cycliques, aryle, arylalkyle ou alkylaryle ayant jusqu'à 8 atomes de carbone;

PCT/FR00/00639

- les lignes en pointillés représentent la délocalisation électronique sur les trois atomes de carbone contigus;
- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques ;
- un radical R^C ou R^d pouvant former avec un radical R^e ou R^f ou R^g un groupe alcène divalent ayant de 2 à 10 atomes de carbone et pouvant posséder jusqu'à trois doubles liaisons oléfiniques.
- 2 Système catalytique selon la revendication 1, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), E et E' sont séparés par des atomes intermédiaires liés entre eux par des liaisons covalentes ou de coordination.
- 3 Système catalytique selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), le nombre minimal d'atomes entre E et E' est de 3 à 40.
- 4 Système catalytique selon l'une des 30 revendications l à 2, caractérisé par le fait que, dans la formule (I), R est choisi parmi :
 - les radicaux hydrocarbonés bivalents comprenant de 2
 à 38 atomes de carbone ; et
 - le radical 1,1'-ferrocènylène éventuellement substitué.
- 5 Système catalytique selon l'une des revendications l à 4, caractérisé par le fait que le ligand de formule (I) comprend l'une des structures suivantes :

où R représente un radical 5,6-bicyclo[2.2.1]heptène-2; -(CH_2)₄- ou -(CH_2)₈- ;

15

où R représente un radical 5,6-bicyclo[2.2.1]-heptène-2; ou -(CH₂)₈-;

où 1,1'-F_c représente un radical-1,1'-ferrocènylène ; et

40
$$Ph \qquad C \qquad Ph \qquad C \qquad Ph$$

$$Ph - P = C \qquad C = P - Ph \qquad (Id)$$

$$Ph \qquad R^{1} \qquad R^{1} \qquad Ph \qquad (Id)$$

où les \mathbb{R}^1 représentent H ou Ph ou $\mathrm{SO_3Na}$ ou $-\mathrm{C-O-CH_3}$.

PCT/FR00/00639

27

- 6 Système catalytique selon l'une des revendications l à 5, caractérisé par le fait que le composé du nickel (B_1) est choisi parmi :
- . le bis(1,5-cyclooctadiène)nickel(0);
- 5 . le bis(cyclooctatétraène)nickel(O) ; et
 - . le bis(1,3,7-octatriène)nickel(0).
- 7 Système catalytique selon l'une des revendications l à 5, caractérisé par le fait que, dans un composé de nickel (B2) ou (B3), un groupement n-allyle 10 possède de 3 à 12 atomes de carbone ne possédant pas d'autres insaturations aliphatiques, sauf s'il contient un cycle fermé.
 - 8 Système catalytique selon l'une des revendications l à 5, caractérisé par le fait que le composé du nickel (B2) est choisi parmi :
 - . le chlorure de π-allyl nickel ;

15

- . le bromure de π -allyl nickel ;
- . le chlorure de π-crotyl nickel ;
- . le chlorure de n-méthylallyl nickel ;
- 20 . le chlorure de π-éthylallyl nickel ;
 - . le bromure de π -cyclopentylallyl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclooctényl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclooctadiényl nickel ;
 - . le bromure de π-cynnamyl nickel ;
- 25 . le chlorure de π-phénylallyl nickel;
 - . le bromure de π-cyclohexényl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclododécényl nickel ;
 - . le chlorure de π-cyclododécatriényl nickel ;
 - . l'acétate de π-allyl nickel ;
- 30 . le propionate de π-méthylallyl nickel
 - . l'octoate de п-cyclooctényl nickel ;
 - . le méthoxylate de π-cyclooctényl nickel ; et
 - . l'éthoxylate de π-allyl nickel.
- 9 Système catalytique selon l'une des 35 revendications l à 8, caractérisé par le fait que le composé du nickel (B3) est choisi parmi :
 - . le nickel bis-π-allylique ;
 - . le nickel bis-π-méthallylique ;

15

35

- . le nickel bis-π-cynnamyle ;
- . le nickel bis-n-octadiényle ;
- . le nickel bis-π-cyclohexényle ;
- . le nickel π-allyl-π-méthallylique ; et
- 5 . le nickel bis-n-cyclooctatriényle.
 - 10 Système catalytique selon l'une des revendications l à 9, caractérisé par le fait que les composants (A) et (B) sont présents dans des quantités telles que le rapport molaire nickel sur ligand(s) est compris entre l et 100.
 - 11 Système catalytique selon la revendication 10, caractérisé par le fait que les composants (A) et (B) sont présents dans des quantités telles que le rapport molaire nickel sur ligand(s) est compris entre 2 et 50.
 - 12 Procédé de polymérisation d'au moins une oléfine en présence d'un système catalytique tel que défini à l'une des revendications 1 à 11.
- 13 Procédé selon la revendication 12,
 20 caractérisé par le fait que :
 - dans une première étape, on introduit dans un réacteur, séparément ou simultanément, chacun des constituants
 (A) et (B) se trouvant en solution dans un solvant inerte, ainsi que le milieu réactionnel; et
- 25 dans une seconde étape, on introduit le ou les oléfines, la (co)polymérisation ayant lieu à une température comprise entre 0 et 300°C et à une pression totale absolue allant de 1 à 200 bars.
- 14 Procédé selon la revendication 13, 30 caractérisé par le fait que l'on introduit les constituants (A) et (B) dans un rapport molaire nickel sur ligand(s) compris entre 1 et 100.
 - 15 Procédé selon la revendication 14, caractérisé par le fait que l'on introduit les constituants (A) et (B) dans un rapport molaire nickel sur ligand(s) compris entre 2 et 50.
 - 16 Procédé selon l'une des revendications 13 à 15, caractérisé par le fait que l'on choisit le solvant

25

inerte des constituants (A) et (B) parmi les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges.

- 17 Procédé selon l'une des revendications 13 à 5 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel est constitué par un milieu organique.
 - 18 Procédé selon la revendications 13 à 16, caractérisé par le fait que le milieu réactionnel comprend une phase aqueuse liquide continue, laquelle comprend plus de 30% en poids d'eau.
 - 19 Procédé selon la revendication 18, caractérisé par le fait que la phase aqueuse est la seule phase liquide.
- 20 Procédé selon la revendications 18, 15 caractérisé par le fait que le milieu comprend une phase organique liquide.
 - 21 Procédé selon l'une des revendications 17 et 20, caractérisé par le fait que l'on choisit le milieu ou la phase organique parmi :
- 20 les hydrocarbures aliphatiques saturés, les hydrocarbures alicycliques saturés, les hydrocarbures aromatiques et leurs mélanges; et
 - dans la mesure où les conditions de polymérisation les conservent sous forme liquide, les α -oléfines, les diènes non conjugués et leurs mélanges.
 - 22 Procédé selon l'une des revendications 18 à 21, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent dispersant.
- 23 Procédé selon la revendication 22, 30 caractérisé par le fait que l'agent dispersant est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau, en particulier à raison de 0,01 à 5% en poids, par rapport au poids d'eau.
- 24 Procédé selon l'une des revendications 18 à 35 23, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend un agent émulsifiant.
 - 25 Procédé selon la revendication 24, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est présent

30

jusqu'à 10% en poids, en particulier à raison de 0.01 à 5% en poids, par rapport au poids d'eau.

26 - Procédé selon l'une des revendications 24 et 25, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité supérieure à la concentration micellaire critique.

5

15

- 27 Procédé selon la revendication 26, caractérisé par le fait que l'agent émulsifiant est en quantité suffisante pour que la polymérisation se déroule essentiellement dans les micelles.
- 28 Procédé selon l'une des revendications 24 à 27, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
 - 29 Procédé selon la revendication 28, caractérisé par le fait que le milieu de polymérisation comprend une phase organique liquide et un co-tensio-actif.
 - 30 Procédé selon la revendication 29, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif présente une solubilité dans l'eau inférieure à 1 x 10^{-3} mole par litre à 20° C.
- 31 Procédé selon l'une des revendications 29 et 30, caractérisé par le fait que le co-tensio-actif est présent jusqu'à 10% en poids par rapport au poids d'eau.
- 32 Procédé selon l'une des revendications 29 à 31, caractérisé par le fait que le rapport de la masse 25 d'agent émulsifiant sur celle de co-tensio-actif va de 0,5 à 2.
- 33 Procédé selon l'une des revendications 13 à 32, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (A) dans le solvant inerte est comprise entre 30 0,1 micromole et 100 millimoles par litre de solution.
 - 34 Procédé selon l'une des revendications 13 à 33, caractérisé par le fait que la concentration du constituant (B) dans le solvant inerte est comprise entre 0,1 micromole et 200 millimoles par litre de solution.
- 35 Procédé selon l'une des revendications 13 à 34, caractérisé par le fait qu'il est réalisé sous atmosphère inerte.

- 36 Procédé selon l'une des revendications 13 à 35, caractérisé par le fait que dans une étape préliminaire, on met en contact les constituants (A) et (B) en solution dans leur solvant inerte, pendant une durée de 30 secondes à 10 minutes, avant leur introduction dans le milieu réactionnel.
- 37 Procédé selon la revendication 36, caractérisé par le fait que cette étape de précontact est réalisée sous atmosphère inerte, à une température comprise entre 0 et 100°C, en particulier entre 10 et 70°C.
- 38 Procédé selon l'une des revendications 13 à 35, caractérisé par le fait que les constituants (A) et (B) qui se trouvent en solution dans leur solvant inerte, sont introduits de façon séparée dans le milieu réactionnel, celui-ci étant maintenu à une température de 0 à 100°C, en particulier de 10 à 70°C.
- 39 Procédé selon l'une des revendications 13 à 38, caractérisé par le fait que l'on conduit la (co)polymérisation à une température entre 25 et 200°C.
- 40 Procédé selon l'une des revendications 13 à 39, caractérisé par le fait que l'on conduit la (co)polymérisation à une pression totale absolue de 1 à 100 bars.
- 41 Procédé selon l'une des revendications 13 à 25 40, caractérisé par le fait que l'on introduit la ou les oléfines, sous forme liquide ou gazeuse, destinées à être polymérisées, sous agitation suffisante du milieu de polymérisation, en particulier sous agitation allant de 10 à 10 000 révolutions par minute.
- 42 Procédé selon l'une des revendications 13 à 41, caractérisé par le fait que les oléfines sont choisies parmi l'éthylène, les α -oléfines, les oléfines cycliques et les composés de formule :

$$CH_2 = CH - (CH_2)_n - G -$$

dans laquelle :

10

15

35

n représente un nombre entier de 2 à 20 ; et

PCT/FR00/00639

5

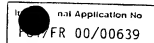
32

- G représente un radical choisi parmi :

 OH ; CHOHCH₂OH ; OT ; -CF₃ ; -COOT ; -COOH ;
 Si(OH)₃ ; -Si(OT)₃,

 T représentant un radical hydrocarboné comprenant de 1 à 20 atomes de carbone.
 - 43 Procédé selon l'une des revendications 13 à 41, caractérisé par le fait qu'au moins une oléfine est l'éthylène.
- 44 Procédé selon l'une des revendications 24 à 10 43, caractérisé par le fait qu'il mène à un latex, le cas échéant après une étape de filtration.
- 45 Procédé selon la revendication 44, caractérisé par le fait que le latex, est un polyéthylène haute densité ou un polyéthylène moyenne densité ou un 15 polyéthylène basse densité.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO7F15/04 CO7F

C0/F15/04 C08F10/00 C07F9/535

B01J31/18

C08F4/26

C08F4/80

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 B01J C07F C08F

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		Tiesevant to Claim 140.
X	KURTEV, K. ET AL: "Ethene polymerization by binuclear nickel -ylide complexes" J. MOL. CATAL. (1994), 88(2), 141-50, XP000853888	1-6, 10-17, 21,39-43
	page 145, paragraph 3.2 page 146	
	page 142, paragraph 2.1 page 143, paragraph 2.2 page 147; table 1	
A	BG 60 319 A (KURTEV ;TOMOV (BG)) 27 May 1994 (1994-05-27) cited in the application the whole document	1-49
Α	BG 51 624 A (BG BURGASKI T UNI) 15 July 1993 (1993-07-15) the whole document	1-49

X	Further documents are listed in the	e continuation of box (

X Patent family members are listed in annex.

- Special categories of cited documents:
- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed
- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

Date of mailing of the international search report

"&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

18 July 2000

02/08/2000

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Fel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Authorized officer

Gamb, V

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

P R 00/00639

		P R 00/00639
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category "	Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	WO 97 17380 A (MINNESOTA MINING & MFG;BROWN KATHERINE A (US); LAMANNA WILLIAMM) 15 May 1997 (1997-05-15) example 4 claims 1,4,7,8,12	1,13, 18-32
	KEIM, WILHELM ET AL: "Reactions of chelate ylides with nickel (0) complexes" ORGANOMETALLICS (1986), 5(11), 2356-9, XP000856037 abstract * page 2357 en bas de page les deux dernières lignes de la colonne de gauche *	1,7,9
		·

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inform on patent family members

Inte	Application No
P R	00/00639

				
Patent document cited in search report	t	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
BG 60319	Α	27-05-1994	NONE	1
BG 51624	Α	15-07-1993	NONE	
WO 9717380	Α	15-05-1997	US 5942461 A CA 2236817 A EP 0859799 A	24-08-1999 15-05-1997 26-08-1998

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7F15/04 CO7F9/ C07F9/535

C08F10/00

B01J31/18

C08F4/26

C08F4/80

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la tois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (systeme de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 B01J C07F C08F

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

C. DOCUM	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées				
X	KURTEV, K. ET AL: "Ethene polymerization by binuclear nickel -ylide complexes" J. MOL. CATAL. (1994), 88(2), 141-50, XP000853888 page 145, alinéa 3.2 page 146 page 142, alinéa 2.1 page 143, alinéa 2.2 page 147; tableau 1	1-6, 10-17, 21,39-43				
Α	BG 60 319 A (KURTEV ;TOMOV (BG)) 27 mai 1994 (1994-05-27) cité dans la demande le document en entier	1-49				
А	BG 51 624 A (BG BURGASKI T UNI) 15 juillet 1993 (1993-07-15) 1e document en entier	1-49				

X	Voir la s	uite du cadre C	pour la fin de la	liste des	documents

X Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe

 Catégories spéciales de d 	documents	cités:
---	-----------	--------

- "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- document ultérieur publié apres la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier
- "&" document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

18 juillet 2000

02/08/2000

Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl. Fax: (+31-70) 340-3016

Gamb, V

Fonctionnaire autorisé

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PC 00/00639

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
atégorie "	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indicationdes passages p	ertinents no, des reven	dications visées
Ą	WO 97 17380 A (MINNESOTA MINING & MFG;BROWN KATHERINE A (US); LAMANNA WILLIAM M) 15 mai 1997 (1997-05-15) exemple 4 revendications 1,4,7,8,12	1,13 18-3	
	KEIM, WILHELM ET AL: "Reactions of chelate ylides with nickel (0) complexes" ORGANOMETALLICS (1986), 5(11), 2356-9, XP000856037 abrégé * page 2357 en bas de page les deux dernières lignes de la colonne de gauche *	1,7,	9
		·	

1

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux m

	D In	ternationale No
ļ	PCT/FR	00/00639

	Document brevet cité au rapport de recherche		Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
BG 6031	19 A	27-05-1994	AUCUN	publication
BG 5162	24 A	15-07-1993	AUCUN	
WO 9717	/380 A	15-05-1997	US 5942461 A CA 2236817 A EP 0859799 A	24-08-1999 15-05-1997 26-08-1998